日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

04.11.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年11月18日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-388165

[ST. 10/C]:

[JP2003-388165]

REC'D U 4 JAN 2005 WIPO PCT

出 願 人
Applicant(s):

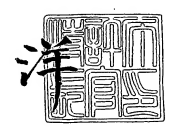
株式会社海洋バイオテクノロジー研究所

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年12月16日

)· [1]



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】 特許願 【整理番号】 P03-078

【提出日】平成15年11月18日【あて先】特許庁長官 殿【国際特許分類】C12N 15/00

【発明者】

《住所又は居所》 奈良県奈良市中町3327-204 近畿大学農学部農芸化学科

生物環境学研究室内

【氏名】 西田 康宏

【発明者】

【住所又は居所】 奈良県奈良市中町3327-204 近畿大学農学部農芸化学科

生物環境学研究室内

【氏名】 米虫 節夫

【発明者】

【住所又は居所】 岩手県釜石市平田第3地割75番1 株式会社 海洋バイオテク

ノロジー研究所内

【氏名】 三沢 典彦

【発明者】

【住所又は居所】 岩手県釜石市平田第3地割75番1 株式会社 海洋バイオテク

ノロジー研究所内

【氏名】 笠井 宏朗

【発明者】

【住所又は居所】 岩手県釜石市平田第3地割75番1 株式会社 海洋バイオテク

ノロジー研究所内

【氏名】 志津里 芳一

【特許出願人】

【識別番号】 591001949

【氏名又は名称】 株式会社 海洋バイオテクノロジー研究所

【代表者】 柳沢 満則

【代理人】

【識別番号】 100107870

【弁理士】

【氏名又は名称】 野村 健一 【電話番号】 045-290-7480

【選任した代理人】

【識別番号】 100098121

【弁理士】

【氏名又は名称】 間山 世津子

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 126469 【納付金額】 21,000円

【納付金額】 21,000円 【その他】 国等の委託研究の成果に係る特許出願(平成15年度新エネルギ

ー・産業技術総合開発機構、ゲノム情報に基づいた未知微生物遺 伝資源ライブラリーの構築、産業活力再生特別措置法第30条の

適用を受けるもの)

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

【包括委任状番号】 0314503

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

以下の (a)、 (b)、又は (c) に示すペプチド:

- (a) 配列番号4記載のアミノ酸配列からなるペプチド、
- (b) 配列番号4記載のアミノ酸配列において1もしくは複数個のアミノ酸が付加、欠失 もしくは置換されたアミノ酸配列からなり、かつ β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性
- (c) 配列番号3記載の塩基配列からなるDNA又はそれと相補的なDNAとストリンジェント を有するペプチド、 な条件下でハイブリダイズするDNAがコードする細菌由来のペプチドであって、 β -イオノ ン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を有するペプチド。

(b)、又は(c)に示すペプチドをコードする遺伝子: 【請求項2】 以下の(a)、

- (a) 配列番号4記載のアミノ酸配列からなるペプチド、
- (b) 配列番号4記載のアミノ酸配列において1もしくは複数個のアミノ酸が付加、欠失 もしくは置換されたアミノ酸配列からなり、かつβ-イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性
- (c) 配列番号3記載の塩基配列からなるDNA又はそれと相補的なDNAとストリンジェント を有するペプチド、 な条件下でハイブリダイズするDNAがコードする細菌由来のペプチドであって、 β -イオノ ン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を有するペプチド。

請求項2に記載の遺伝子を導入して得られる微生物であって、β-イオノン環の2位の炭 【請求項3】 素に水酸基を導入できる微生物。

請求項2に記載の遺伝子を、他のカロテノイド生合成遺伝子とともに導入して得られる 【請求項4】 微生物であって、 β -イオノン環の2位の炭素に水酸基を導入できる微生物。

【請求項5】

他のカロテノイド生合成遺伝子が、ファルネシルピロリン酸からβ-イオノン環を有す るカロテノイドを合成するのに必要とされる遺伝子群の全部又は一部であることを特徴と する請求項4に記載の微生物。

【請求項6】

微生物が大腸菌であることを特徴とする請求項3乃至5に記載の微生物。

請求項3乃至6に記載の微生物を、培地で培養して培養物又は菌体からβ-イオノン環 【請求項7】 の2位の炭素が水酸化されたカロテノイドを得ることを特徴とする、水酸化されたカロテ ノイドの製造法。

 β -イオノン環の2位の炭素が水酸化されたカロテノイドが、 β , β -カロテン-2-オール 【請求項8】 $(2-ヒドロキシ-\beta-カロテン)$ 、 β , β -カロテン-2,2'-ジオール(2,2'-ジヒドロキシ- β -カロテン)、カロキサンチン(2-ヒドロキシゼアキサンチン)、ノストキサンチン(2,2'-ジヒドロキシゼアキサンチン)、2-ヒドロキシ- β , β -カロテン-4,4'-ジオン(2-ヒドロキシカンタキサンチン)、2,2'-ジヒドロキシ-eta,eta-カロテン-4,4'-ジオン(2, 2'-ジヒドロキシカンタキサンチン)、2-ヒドロキシアスタキサンチン、2,3,2',3'-テ トラヒドロキシ-β,β-カロテン-4,4'-ジオン (2,2'-ジヒドロキシアスタキサンチン) であることを特徴とする請求項7に記載の水酸化されたカロテノイドの製造法。

【発明の名称】新規なカロテノイドヒドロキシラーゼ遺伝子及び水酸化されたカロテノイ ドの製造法

【技術分野】

本発明は、β-イオノン環を有するカロテノイドの2位(2'位)の炭素に水酸基を導入 する新規な酵素、それをコードする遺伝子、この遺伝子を導入した微生物に関するもので ある。また、この遺伝子が導入された微生物を利用した、β-イオノン環の2位の炭素が水 酸化されたカロテノイドの製造法に関するものである。

【背景技術】

カロテノイド (carotenoid、カロチノイドとも呼ばれる) は、炭素鎖が40のイソプレン 骨格からなる自然界に豊富に存在する色素の総称である。現在までに600種以上のカロテ ノイドが単離されている (Pfander, H., ed., Key to Carotenoids, Basel, Birkhauser, 1987)。最近ではカロテノイドの持つ種々の癌(がん)に対する予防効果が注目されて おり、数多くの報告がなされている(たとえば、西野輔翼、村越倫明、矢野昌充, Food S tyle 21, 4, 53-55, 2000; Giovannucci, E., Ascherio, A., Rimm, E. B., Stampfer, M . J., Colditz, G. A., Willet, W. C., J. National Cancer Institute, 87, 1767-1776 , 1995) 。

カロテノイドは多様な種類からなるにもかかわらず、現在までに癌の予防試験(ヒト疫 学試験、動物投与試験等)に使われてきたカロテノイドの種類はごく限られたものであっ た。それらのカロテノイドは、 β -カロテン(β -carotene、 β -カロチンとも呼ばれる: 化学合成品)、リコペン(lycopene、リコピンとも呼ばれる:トマトから抽出)、α-カ ロテン(α -carotene、 α -カロチンとも呼ばれる:パーム油から抽出)、ルテイン(lute in:マリーゴールドから抽出)、アスタキサンチン(astaxanthin:オキアミ、<u>Haematoco</u> $\underline{\text{ccus}}$ 属藻類から抽出)、フコキサンチン(fucoxanthin:食用海藻から抽出)、 β - クリプ トキサンチン(β-cryptoxanthin:温州ミカンより抽出)等である。これらの色素を用い た癌予防試験の結果、カロテノイドの癌予防効果は、カロテノイドの種類によって異なる ことが明らかとなってきた。一例として、国立がんセンター研究所の高須賀伸夫らが行っ たマウスを用いた実験結果(1996年カロテノイド研究談話会報告)を示したい。肺癌(dd yマウス肺二段階発癌モデル)の発生率は、カロテノイドを投与しないコントロールマウ スを100%とすると、リコペンまたはα-カロチン投与マウスが40%、ルテインまたはアス βキサンチン投与マウスが70%、β-カロチン投与マウスが139%の癌発生率であった。肝 臓癌(マウス自然肝臓癌発癌モデル)の発生率は、同じくカロテノイドを投与しないコン トロールマウスを100%とすると、アスタキサンチンまたはフコキサンチン投与マウスが3 0%、 α -カロチンまたはルテイン投与マウスが50%、 β -カロチン投与マウスが70%、リ コペン投与マウスが100%の癌発生率であった。皮膚癌(マウス皮膚癌発癌モデル)の発 生率は、同じくカロテノイドを投与しないコントロールマウスを100%とすると、フコキ サンチンまたはリコペン投与マウスが10%、アスタキサンチン投与マウスが100%の癌発 生率であった。これら3つの発癌モデルの結果を比較すると、肺癌や皮膚癌の抑制で効果 が高かったリコペンの効果が肝臓癌の抑制には効果が無いこと、肝臓癌の抑制で効果が高 かったアスタキサンチンの効果が皮膚癌の抑制には効果が無いこと等がわかる。

以上の結果は、600種類以上あるカロテノイドの中で、実際に動物個体を用いたレベル 以上の研究で、癌の予防効果が検討されているものは、高々10種類に満たないということ 、それにもかかわらず、カロテノイドの癌予防効果にはカロテノイドの個性が認められる ということを示している。実際に検討されてきたカロテノイドの種類が少ないことの最大 の原因は、多量に抽出、精製できるカロテノイドの種類が上記のものに限られているとい うことであると考えられる。

上記の問題を解決するための有力な手段として、カロテノイド生合成遺伝子を組み込ん だ酵母や大腸菌等で目的とするカロテノイドを多量生産する方法が考えられる。たとえば 、キリンビールの三浦らは、本来カロテノイドを生合成できない食用酵母キャンディダ・ ユーティリス(<u>Candida</u> <u>utilis</u>)に、カロテノイド生合成遺伝子群を導入・発現させて、 アスタキサンチン、β-カロテン、リコペンを $0.4\sim1.1\%$ 合成させるのに成功した(Miura, Y., Kondo, K., Saito, T., Shimada, H., Fraser, P. D., Misawa, N., Appl. Envir on. Microbiol., 64, 1226-1229, 1998) 。この遺伝子組換え法によれば、種々の生合成 遺伝子の組み合わせにより、これまで自然界に存在が認められていなかったか、ごく微量 しか存在していなかったようなカロテノイドをも多量生産することが可能となる。たとえ ば、日本医科大学の高市らは、これまでナマズに微量存在しているという報告しかなかっ たパラシロキサンチン (parasiloxanthin) を組換え大腸菌で主要カロテノイド産物とし て生産した (Takaichi, S., Sandmann, G., Schnurr, G., Satomi, Y., Suzuki, A., Mis awa, N. Eur. J. Biochem., 241, 291-296, 1996)。また、今まで自然界に報告が無かっ た "非天然型"のカロテノイドであるアスタキサンチン-β-ジグルコシド(astaxanthinβ-diglucoside)を組換え大腸菌で合成させたという報告もある(Yokoyama, A., Shizur i, Y., Misawa, N., Tetrahed. Lett., 39, 3709-3712, 1998) 。

各種のカロテノイド生産用組換え微生物の作製に最も広く利用されてきたカロテノイド 生合成遺伝子は、エルウィニア (Erwinia) 属細菌 [エルウィニア・ウレドボラ (Erwinia 및 redovora) 等] 由来のものである。エルウィニア属細菌から取得された遺伝子は、crtE、 crtB、crtI、crtY、crtZ、crtX の6遺伝子であり、これらの遺伝子がコードする生合成酵 素(CrtE、CrtB、CrtI、CrtY、CrtZ、CrtX)の機能は図1に示されている(非特許文献1 参照)。アスタキサンチンを生合成させたい場合は、さらに、海洋細菌であるパラコッカ ス (Paracoccus) 属細菌 [Paracoccus sp. MBIC01143 (Agrobacterium aurantiacum) 等] 由来のcrtW 遺伝子が必要である(図1)。パラコッカス属細菌からは、crtB、crtI、c rtY、crtZ、crtW の5遺伝子が単離されている(非特許文献 1 参照)。crtB、crtI、crtY 、crtZ遺伝子の機能は両細菌で共通である。エルウィニア属細菌またはパラコッカス属細 菌の $\underline{\operatorname{crtE}}$ 、 $\underline{\operatorname{crtI}}$ 、 $\underline{\operatorname{crtY}}$ 遺伝子を導入・発現させた大腸菌は β -カロテンを合成する が、これにさらに海洋細菌由来のcrtW 遺伝子と、エルウィニア属細菌またはパラコッカ ス属細菌由来の<u>crtZ</u>遺伝子を導入・発現させると、その組換え大腸菌はアスタキサンチン を合成するようになる。さらに、このアスタキサンチンを合成する大腸菌にエルウィニア 属細菌のcrtX遺伝子を導入・発現させると、その組換え大腸菌は"非天然型"のアスタキ サンチン $-\beta$ -ジグルコシドを合成するようになる(図1)。

[0007]

以上述べてきたように、自然界に存在量が限られているか存在が確認されていなかった "非天然型"のカロテノイドを大腸菌等の微生物に多量生産させるために、カロテノイド 生合成遺伝子を利用することが可能であることが示されつつある。一方、単離され機能解 析されたカロテノイド生合成遺伝子の種類は限られており、多様なカロテノイドを大腸菌 等の微生物に生産させるためには、種々のカロテノイド生合成遺伝子を単離する必要があ る。しかしながら、新規のカロテノイド生合成遺伝子のクローニングは遅々として進まな いのが現状であった。たとえば、自然界に最も豊富に存在するカロテノイドはβ-イオノ ン環を有するカロテノイド (図1では、eta-カロテン、ゼアキサンチン、カンタキサンチン 、アスタキサンチン等)であるが、eta-イオノン環を酸化する酵素遺伝子は、eta-イオノン 環-3-ヒドロキシラーゼ (CrtZ)とβ-イオノン環-4-ケトシラーゼ (CrtW)をコードする遺 伝子しか得られていない。これらの酵素遺伝子は、crtZが1990年に、crtWが1995年に早々 と取得され 機能解析されている。 β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ遺伝子は、ノスト キサンチン(nostoxanthin)等の、 β -イオノン環における2位の炭素が水酸化されたカロ テノイドの合成に必要であると考えられるが、そのようなカロテノイドの産生微生物はい くつか存在するにもかかわらず(非特許文献2参照)、酵素や遺伝子に関する知見は全く

無いのが現状であった。新規のカロテノイド生合成遺伝子のクローニングが難しい理由は 、大腸菌における発現クローニング法や既存のカロテノイド遺伝子との相同性を利用した クローニング法により得られるカロテノイド生合成遺伝子はすでに取得されてしまってお り、残りの遺伝子は、これらのクローニング法によっては得られないものばかりであるか らと考えられる。

[0008]

炭素と水素からのみなるカロテノイドはカロテンと、それに水酸基やケト基などの酸素 を含む官能基が導入されたカロテノイドはキサントフィルと呼ばれる。カロテンとキサン トフィルとは物性が大きく異なっており、生体内における生理活性もかなり異なっている 。たとえば、 β -カロテンの3位の炭素に水酸基が1つ導入されたカロテノイドは β -クリプ トキサンチンであるが、これらを摂取した時の生体内の取り込み率は、後者の方が10倍高 いことが知られている。また、 β -クリプトキサンチンは最近、日本で特に注目を集めて いるカロテノイドであり、大腸がん、喫煙者の肺がん、子宮頸部がん、食道がん、前立腺 がん、リウマチ、骨粗鬆症の予防に効果があるというデータが得られつつある (矢野 昌 充、2003年カロテノイド研究談話会報告)。そのような効果は β – カロテンでは認められ ていない。また、 β -カロテンの3(3')位の両方の炭素に水酸基が2つ導入されたカロテ ノイドはゼアキサンチン(図1参照)であるが、ゼアキサンチンの生理活性はβ-クリプト キサンチンとは異なることも知られている。また、ゼアキサンチンの4(4')位の両方の メチレン基が2つともケト基に変換されたカロテノイドはアスタキサンチン(図1参照)で あるが、アスタキサンチンのがん予防における生理活性もβ-カロテンと大きく異なるこ とは前述したとおりであり、 β -クリプトキサンチンやゼアキサンチンとも異なっている 。一方、ゼアキサンチンの2(2')位の両方の炭素に水酸基がさらに2つ導入されたカロ テノイドはノストキサンチンである。一般的に、ノストキサンチンのように、β-イオノ ン環の2(2))位の炭素に水酸基が導入されたカロテノイドは、自然界に微量しか存在し なく、多量生産することが不可能であり、したがって、種々の癌予防試験の実施もできな かった。

【非特許文献 1】 Misawa, N., Satomi, Y., Kondo, K., Yokoyama, A., Kajiwara, S ., Saito, T., Ohtani, T., and Miki, W., Structure and functional analysis of a marine bacterial carotenoid biosynthesis gene cluster and astaxanthin bio synthetic pathway proposed at the gene level. J. Bacteriol., 177, 6575-6584 , 1995)

【非特許文献 2】 Yokoyama, A., Miki, W., Izumida, H., and Shizuri, Y., New tr ihydroxy-keto-carotenoids isolated from an astaxanthin-producing marine bact erium. Biosci. Biotech. Bioche., 60, 200-203, 1996)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、 β -イオノン環の2位を水酸化する酵素(β -イオノン環-2-ヒドロキシ [0009] ラーゼ)をコードする遺伝子を取得することである。そして更に、この遺伝子を導入・発 現させた組換え微生物を利用した、 β -イオノン環の2位が水酸化されたカロテノイド(2-ヒドロキシアスタキサンチンやノストキサンチン等)の製造法を提供することである。

【課題を解決するための手段】

[0010]

本発明者らは、海洋細菌ブレバンディモナス属(Brevundimonas sp.) SD-212株(MBICO 3018) が、2-ヒドロキシアスタキサンチンや2-ヒドロキシアドニキサンチン等の、 β -イ オノン環における2位が水酸化されたカロテノイドを作ることができることに着目した。 鋭意研究を重ねた結果、本海洋細菌より、 eta -イオノン環の2位を水酸化する酵素(eta -イ オノン環-2-ヒドロキシラーゼ)をコードする遺伝子を世界で初めて取得することに成功 した。

[0011]

まず、プレバンディモナス属SD-212株の染色体DNAを用いて、大腸菌におけるコスミドライブラリーを作製した。カロテノイドを産生するエルウィニア(Erwinia)属細菌 [エルウィニア・ウレドボラ(Erwinia uredovora)等] の染色体DNAを用いて、大腸菌におけるコスミドライブラリーを作製する場合は、この段階で、プレート上で黄色のコロニー(カロテノイド産生大腸菌)が得られるので、簡単にカロテノイド生合成遺伝子群を取得することができる。しかしながら、プレバンディモナス属SD-212株のコスミドライブラリーからは、色の変化した大腸菌は全く得られなかった。そこで次に、エルウィニア・ウレドボラ由来のcrtE、crtB、crtI、crtY、crtZ遺伝子(図 1 参照)が導入されてゼアキサンチンを作る大腸菌(黄色コロニー)を宿主として用いて、この組換え大腸菌においてブレバンディモナス属SD-212株のコスミドライブラリーを作製した。このコスミドライブラリーにおいて外見上、色が変化したものは得られなかったので、700株培養し、HPLC-PDA(フォトダイオードアレィ検出器)を用いて、コントロールのゼアキサンチンに加えて、新たなカロテノイドが生成していないかどうかの検討を行った。その結果、新たなカロテノイドを合成するものは全く得られなかった。したがって、ブレバンディモナス属SD-212株のカロテノイド生合成遺伝子の発現クローニングは不可能であると結論した。

[0012]

次に、フィトエンデサチュラーゼ (crtI) 遺伝子がカロテノイド産生細菌間で2つの保 存領域を有していることを見出し、PCR用プライマーを設計した。このプライマーを用い て、ブレバンディモナス属SD-212株の染色体DNAを鋳型としたPCRを行ったところ、1.1 kb のDNA断片が増幅された。この配列の塩基配列を決定したところ、crtIの部分配列である ことがわかった。このcrtI部分配列断片をプローブとして、SD-212株のコスミドライブラ リーを用いたコロニーハイブリダィゼーション (colony hybridization) 法を行ったとこ ろ、数個の陽性コロニーが得られた。陽性コロニーからプラスミドDNAを調製し、サザン ハイブリダィゼーション (Southern hybridization) 法を行い、陽性の12 kbの<u>Eco</u>RIのDN A断片を得た。この12 kbのEcoRI断片の塩基配列を決定したところ、幸運なことに、この 断片内にカロテノイド生合成遺伝子群 [既存のcrt遺伝子 (6個) 又はidi遺伝子 (1つ) と ホモロジーがあるORF (オープンリーディングフレーム、open reading frame) が7つ] が存在することが明らかとなった。また、この12 kbのEcoRI断片内には、未知のORFが5つ 存在していた。これら12個のORFすべてを、大腸菌ベクタ-pUC18における<u>lac</u>遺伝子のプロ モータの利用とLacZのリーダ配列を利用した融合タンパク質法により大腸菌で強制発現さ せるためのコンストラクトを作製した。そして、エルウィニア属細菌またはパラコッカス 属細菌のcrt遺伝子の利用により各種カロテノイドを産生する大腸菌を宿主として、これ らの12個のORFの機能解析を行った。その結果、既存のカロテノイド生合成(crt)遺伝子 とホモロジーがあった6個のORFは予想通りの機能を有するカロテノイド生合成(crt)遺 伝子であることがわかった。そして、未知のORFのうちの1つ(ORF11)がβ-イオノン環-2 -ヒドロキシラーゼをコードする遺伝子であることを突き止め、本発明を完成するに至っ たのである。

[0013]

本発明は以上のような知見を基に完成されたものである。

[0014]

即ち、本発明は、以下の(1)~(8)を提供するものである。

- 以下の(a)、(b)、又は(c)に示すペプチド:
- (a) 配列番号4記載のアミノ酸配列からなるペプチド、
- (b) 配列番号4記載のアミノ酸配列において1もしくは複数個のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されたアミノ酸配列からなり、かつ β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を有するペプチド、
- (c) 配列番号3記載の塩基配列からなるDNA又はそれと相補的なDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAがコードする細菌由来のペプチドであって、 β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を有するペプチド。
- (2) 以下の(a)、(b)、又は(c)に示すペプチドをコードする遺伝子:

- (a) 配列番号4記載のアミノ酸配列からなるペプチド、
- (b) 配列番号4記載のアミノ酸配列において1もしくは複数個のアミノ酸が付加、欠失 もしくは置換されたアミノ酸配列からなり、かつβ-イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性 を有するペプチド、
- (c) 配列番号3記載の塩基配列からなるDNA又はそれと相補的なDNAとストリンジェント な条件下でハイブリダイズするDNAがコードする細菌由来のペプチドであって、 β -イオノ ン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を有するペプチド。
- (3)(2)に記載の遺伝子を導入して得られる微生物であって、eta-イオノン環の2位の 炭素に水酸基を導入できる微生物。
- (4) (2) に記載の遺伝子を、他のカロテノイド生合成遺伝子とともに導入して得られ る微生物であって、β-イオノン環の2位の炭素に水酸基を導入できる微生物。
- (5) 他のカロテノイド生合成遺伝子が、ファルネシルピロリン酸から β -イオノン環を 有するカロテノイドを合成するのに必要とされる遺伝子群の全部又は一部であることを特 徴とする(4)に記載の微生物。
 - (6) 微生物が大腸菌であることを特徴とする(3) 乃至(5) に記載の微生物。
- (7)(3)乃至(6) に記載の微生物を、培地で培養して培養物又は菌体から β-イオ ノン環の2位の炭素が水酸化されたカロテノイドを得ることを特徴とする、水酸化された カロテノイドの製造法。
- (8) β-イオノン環の2位の炭素が水酸化されたカロテノイドが、β,β-カロテン-2-オ ール (2-ヒドロキシ-β-カロテン)、β,β-カロテン-2,2'-ジオール (2,2'-ジヒドロ キシ-β-カロテン)、カロキサンチン(2-ヒドロキシゼアキサンチン)、ノストキサンチ ン (2,2' -ジヒドロキシゼアキサンチン)、2-ヒドロキシ- β , β -カロテン-4,4' -ジオン (2-ヒドロキシカンタキサンチン)、2,2' -ジヒドロキシ- β , β -カロテン-4,4' -ジオン (2,2'-ジヒドロキシカンタキサンチン)、2-ヒドロキシアスタキサンチン、2,3,2',3 ' -テトラヒドロキシ-β,β-カロテン-4,4' -ジオン(2,2' -ジヒドロキシアスタキサン チン)であることを特徴とする(7)に記載の水酸化されたカロテノイドの製造法。

[0015]

以下、本発明を詳細に説明する。

1. 遺伝子源の海洋細菌プレバンディモナス属SD-212 株 (MBIC 03018)

目的とする遺伝子の供給源となった海洋細菌ブレバンディモナス属(<u>Brevundimonas</u> sp .) SD-212 株 (SD212; MBIC 03018) は、火山列島の海水中より単離されたα-プロテオバ クテリアである。GC含量は67.1 (mol) %である。本海洋細菌が作るカロテノイドは、2-ヒ ドロキシアスタキサンチン (2-hydroxyastaxanthin) や2-ヒドロキシアドニキサンチン (2-hydroxyadanixanthin) 等の2位(2'位)に水酸基が導入されたカロテノイドであるこ とが(株)海洋バイオテクノロジー研究所の横山らにより報告されている(非特許文献2 参照)。なお、本細菌は、MBIC 03018として(株)海洋バイオテクノロジー研究所より公 開・分譲されている。また、本細菌の16S rDNA配列とgyrB遺伝子配列はそれぞれ、アクセ ッション番号AB016849、AB014993としてGenBank/DDBJに登録されている。

2. 海洋細菌プレバンディモナス属SD-212 株におけるカロテノイド生合成経路の推定 海洋細菌プレバンディモナス属(<u>Brevundimonas</u> sp.)SD-212 株(MBIC 03018)が生産 する、2位(2'位)に水酸基が導入されたカロテノイドは、横山らによって詳しく分析さ れている(非特許文献2参照)。それらは、2,3,2',3'-テトラヒドロキシ- β , β -カロテ ン-4,4' -ジオン (2,3,2',3' -tetrahydroxy-β,β-carotene-4,4'-dione)、2,3,2', 3'-テトラヒドロキシ- β , β -カロテン-4-オン(2,3,2',3'-tetrahydroxy- β , β -carot en-4-one)、2-ヒドロキシアスタキサンチン(2-hydroxyastaxanthin; 2,3, 3'-trihydr oxy- β , β -carotene-4,4'-dione) 、2-ヒドロキシアドニキサンチン(2-hydroxyadonixa nthin; 2, 3, 3' -trihydroxy- β , β -caroten-4-one) 、 \pm U Z Uthin; 3,2',3'-trihydroxy- β , β -caroten-4-one) である(図2参照)。また、SD-212 株には、前駆体として、アスタキサンチンやアドニキサンチン(4-ケトゼアキサンチン)

が存在することも確認されている。 β -イオノン環の2位に水酸基を導入する新規な酵素(β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ;CrtVと記載)の存在を想定すると、これ以外はすべ て既存のCrt酵素との組合せにより、上記のすべてのカロテノイドの生合成経路を図2のよ うに推定することができる。

[0017]

- 3. β-イオノン環-2-ヒドロキシラーゼをコードする遺伝子(本発明の遺伝子) 本発明には、以下の(a)、(b)、又は(c)に示すペプチドが含まれる。
- (a) 配列番号4記載のアミノ酸配列からなるペプチド、
- (b) 配列番号4記載のアミノ酸配列において1もしくは複数個のアミノ酸が付加、欠失 もしくは置換されたアミノ酸配列からなり、かつ β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性
- (c) 配列番号3記載の塩基配列からなるDNA又はそれと相補的なDNAとストリンジェント を有するペプチド、 な条件下でハイブリダイズするDNAがコードする細菌由来のペプチドであって、 β -イオノ ン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を有するペプチド。

また、本発明には、以下の(a)、(b)、又は(c)に示すペプチドをコードする遺 伝子も含まれる。

- (a) 配列番号4記載のアミノ酸配列からなるペプチド、
- (b) 配列番号4記載のアミノ酸配列において1もしくは複数個のアミノ酸が付加、欠失 もしくは置換されたアミノ酸配列からなり、かつ eta-イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性 を有するペプチド、
- (c) 配列番号3記載の塩基配列からなるDNA又はそれと相補的なDNAとストリンジェント な条件下でハイブリダイズするDNAがコードする細菌由来のペプチドであって、β-イオノ ン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を有するペプチド。

(a) のペプチドは、ブレバンディモナス属SD-212株から得られたβ-イオノン環-2-ヒ ドロキシラーゼ活性を有する257個のアミノ酸配列からなるペプチド(CrtVとも呼ぶ)で ある。

(b) のペプチドは、(a)のペプチドに、β-イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を 失わせない程度の変異が導入されたペプチドである。このような変異は、自然界において 生じる変異のほかに、人為的な変異をも含む。人為的変異を生じさせる手段としては、部 位特異的変異誘発法 (Nucleic Acids Res. 10, 6487-6500, 1982) などを挙げることがで きるが、これに限定されるわけではない。変異したアミノ酸の数は、eta-イオノン環-2-ヒ ドロキシラーゼ活性を失わせない限り、その個数は制限されないが、通常は、30アミノ酸 以内であり、好ましくは20アミノ酸以内であり、更に好ましくは10アミノ酸以内であり、 最も好ましくは5アミノ酸以内である。

[0021]

(c) のペプチドは、DNA同士のハイブリダイゼーションを利用することにより得られ る細菌由来のβ-イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ活性を有するペプチドである。(c)の ペプチドにおける「ストリンジェントな条件」とは、特異的なハイブリダイゼーションの みが起き、非特異的なハイブリダイゼーションが起きないような条件をいう。このような 条件は、通常、「1×SSC、0.1%SDS、37℃」程度であり、好ましくは「0.5×SSC、0.1%S DS、42℃」程度であり、更に好ましくは「0.2×SSC、0.1%SDS、65℃」程度である。ハイ ブリダイゼーションにより得られるDNAは、配列番号3記載の塩基配列により表されるDNA と通常高い相同性を有する。高い相同性とは、60%以上の相同性、好ましくは75%以上の 相同性、更に好ましくは90%以上の相同性を指す。

本発明の遺伝子は、例えば、以下のようにして得ることができる。まず、海洋細菌プレ

バンディモナス属SD-212株のコスミドライブラリーを大腸菌において作製する。次に、実 施例7に示したようなカロテノイド生合成遺伝子の相同配列を利用したコロニーハイブリ ダイゼーション法やPCRクローニング法により得ることができる。

なお、本発明の遺伝子である β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ($\underline{\operatorname{crtV}}$)遺伝子を含む プレバンディモナス属SD-212株のカロテノイド生合成遺伝子群を含む12 kb EcoRI DNA断 片が大腸菌ベクターpBluescript II KS-に挿入されたプラスミドp5Bre2-15を有する大腸 菌は受託番号P-19580として独立行政法人産業技術総合合研究所特許生物寄託センターに 寄託されている。

[0024]

4. βイオノン環の2位(2'位)の炭素に水酸基を導入できる微生物

本発明には、3に記載の β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ遺伝子を導入して得られる 微生物であって、β-イオノン環の2位の炭素に水酸基を導入できる微生物も含まれる。

微生物には、本発明の遺伝子だけでなく、他のカロテノイド生合成遺伝子も導入する場 合が多いが、微生物がもともと他のカロテノイド生合成遺伝子を含むものである場合には 、他のカロテノイド生合成遺伝子を導入する必要はないか、或いは一部のみ導入すればよ

宿主とする微生物は、大腸菌を例示できるが、これ以外の微生物であってもよい。

他のカロテノイド生合成遺伝子は、ファルネシルピロリン酸(FPP)から β -イオノン環 を有するカロテノイドを合成するのに必要とされる遺伝子群の全部または一部を含む。こ のような遺伝子群の具体例としては、FPPからゲラニルゲラニルピロリン酸(GGPP)を合 成する酵素遺伝子<u>crtE</u>、2分子のGPPからフィトエン(phytoene)を合成する遺伝子<u>crtB</u> 、フィトエンからリコペン(lycopene)を合成する遺伝子 $\underline{\operatorname{crtI}}$ 、リコペンから eta-カロテ u (eta-carotene) を合成する遺伝子 $\underline{\operatorname{crtY}}$ (通常、エルウィニア属細菌由来のもの)、eta-イオノン環-3-ヒドロキシラーゼをコードする遺伝子<u>crtZ</u>(通常、エルウィニア属細菌ま たはパラコッカス属細菌由来のもの)、 β -イオノン環-4-ケトラーゼをコードする遺伝子 crtW (通常、パラコッカス属細菌由来のもの)等を例示できる。

これらの遺伝子群のすべて又は一部を適当な発現ベクターに導入し、発現させたい微生 物に導入すれば、その組換え微生物はβ-イオノン環を有するカロテノイドを作るように なる(基質のFPPはすべての微生物が作ることができる。GGPPも微生物によっては合成量 が少ないものもあるが、すべての微生物が作ることができる)。そのβ-イオノン環を有 するカロテノイド産生微生物に、本発明の遺伝子(β-イオノン環-2-ヒドロキシラーゼを コードする遺伝子、crtV)をさらに導入・発現させれば、その微生物は2位(2'位)に水 酸基が導入されたカロテノイドを作るようになる。

大腸菌や酵母等の種々の微生物のベクターの情報や外来遺伝子の導入・発現法は、多く の実験書に記載されているので(たとえば、Sambrook, J., Russel, D. W., Molecular Cl oning A Laboratory Manual, 3rd Edition, CSHL Press, 2001)、それらに従ってベク ターの選択、遺伝子の導入、発現を行うことができる。

[0030]

5.2位(2'位)に水酸基が導入されたカロテノイドの製造法

本発明には、上記に記載の微生物を、培地で培養して培養物又は菌体からβ-イオノン 環の2位の炭素が水酸化されたカロテノイドを得ることを特徴とする、水酸化されたカロ テノイドの製造法も含まれる。

eta-イオノン環の2位の炭素が水酸化されたカロテノイドとしては、eta,eta-カロテン-2-[0031]

オール(2-ヒドロキシ- β -カロテン)、 β , β -カロテン-2,2'-ジオール(2,2'-ジヒド ロキシ- β -カロテン)、カロキサンチン(2-ヒドロキシゼアキサンチン)、ノストキサン チン (2,2' -ジヒドロキシゼアキサンチン)、2-ヒドロキシ-β,β-カロテン-4,4' -ジオ ン (2-ヒドロキシカンタキサンチン)、2,2'-ジヒドロキシ-β,β-カロテン-4,4'-ジオ ン (2,2' -ジヒドロキシカンタキサンチン) 、2-ヒドロキシアスタキサンチン、2,3,2' , 3' -テトラヒドロキシ-β,β-カロテン-4,4' -ジオン(2,2' -ジヒドロキシアスタキサン チン)などを例示できるが、これらに限定されるわけではない。

[0032]

本明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を表す。

[0033]

配列番号1:プレバンディモナス属SD-212株のcrtI遺伝子の部分配列。

[0034]

配列番号 2: EcoRIでpCos5-2から切り出された12 kbの断片の配列。

配列番号 3 :上記 \underline{EcoRI} 断片に含まれる0RF11(β -イオノン環-2-ヒドロキシラーゼ遺伝 子と推定される) の配列。

[0036]

配列番号4:ORF11がコードするアミノ酸配列。

[0037]

配列番号 5: ORF1の増幅用のプライマー (フォワード)

配列番号6:ORF1の増幅用のプライマー(リバース)

配列番号7:crtWの増幅用のプライマー(フォワード)

配列番号8:crtWの増幅用のプライマー(リバース)

配列番号9:crtYの増幅用のプライマー(フォワード)

配列番号10:crtYの増幅用のプライマー (リバース)

配列番号11:crtIの増幅用のプライマー(フォワード)

配列番号12:crtIの増幅用のプライマー(リバース)

配列番号13:crtBの増幅用のプライマー(フォワード)

配列番号14:crtBの増幅用のプライマー(リバース)

配列番号15:ORF6の増幅用のプライマー (フォワード)

配列番号16:ORF6の増幅用のプライマー (リバース)

配列番号17:ORF7の増幅用のプライマー (フォワード)

配列番号18:ORF7の増幅用のプライマー(リバース)

配列番号19:crtEの増幅用のプライマー(フォワード)

配列番号20:crtEの増幅用のプライマー(リバース)

配列番号21: idi の増幅用のプライマー (フォワード)

配列番号 2 2 : <u>idi</u>の増幅用のプライマー (リバース)

配列番号 2 3 : crtZの増幅用のプライマー (フォワード)

配列番号 2 4: crt2の増幅用のプライマー (リバース)

配列番号 2 5:0RF11の増幅用のプライマー (フォワード)

配列番号26:ORF11の増幅用のプライマー(リバース)

配列番号27:ORF12の増幅用のプライマー(フォワード)

配列番号28:ORF12の増幅用のプライマー (リバース)

【発明の効果】

eta-イオノン環の2(2')位の炭素に水酸基が導入されたカロテノイドは、自然界に微量し か存在しないが、本発明により、このようなカロテノイドを大量に製造できるようになる

【発明を実施するための最良の形態】

[0039]

以下、実施例により本発明について具体的に説明する。もっとも、本発明はこれにより 限定されるものではない。

【実施例】

[0040]

菌株、プラスミド、生育条件 [実施例1]

本発明に用いられた菌株とプラスミドを表1に示す。菌株の培養は30℃でLB(Luria-Be rtani) 培地または、2×YT培地 (Sambrook et al, 1989) を用いて行った。必要に応じて 、アンピシリン(ampicillin; Ap , $100 \, \mu \, \mathrm{g/ml}$)または、クロラムフェニコール(chlora mphenicol; Cm, 20 μg/ml) を培地に添加した。

[0041]カンタキサンチン産生用プラスミドpCAR-Cantha、及びアスタキサンチン、アドニキサ ンチン(4-ケトゼアキサンチン)産生用プラスミドpCAR-Astaは以下のようにして作製し た。

[0042]

パラコッカス属MBIC 01143 (<u>Agrobacterium</u> <u>aurantiacum</u>) 由来の<u>crtW</u> 遺伝子を、酵母 キャンディダ・ユーティリス(<u>Candida utilis</u>)の<u>GAP</u>遺伝子のコドン使用に合わせて全 合成した。コードされるアミノ酸配列は元のCrtWと同じにしてある。この作製法は文献(Miura, Y., Kondo, K., Saito, T., Shimada, H., Fraser, P. D., Misawa, N., Appl. E nviron. Microbiol., 64, 1226-1229, 1998) に示されている。この全合成された<u>crtW</u>配 列を鋳型にして、H1437 [<u>Ava</u>I部位(下線)、SD配列(H1437の10-15番目の配列)を含む] とH1438 [Not]部位(下線)を含む] プライマーを持ちてPCRを行い、得られたPCR産物 を<u>Ava</u>Iと<u>Not</u>Iで切断して、0.76 kb <u>Ava</u>I-<u>crtW-Not</u>I断片を得た。

H1437: 5'-GTCCCGAGAAGGAGGCTAGATATGTCCGCTCACGCTTTGC-3'

H1438: 5'-CGGCGCCCCCCGGGACTAAGCGGTGTCACCCTTGGTTCT 3'

プラスミドpCAR16 (Misawa, N., Nakagawa, M., Kobayashi, K., Yamano, S., Izawa, Y. Nakamura, K., and Harashima, K., J. Bacteriol., 172, 6704-6712, 1990) を鋳型 にして、H1431 [NotI部位(下線)、SD配列(H1431の16-21番目の配列)を含む]とH143 2 [SalI部位(下線)を含む] プライマーを用いてPCRを行い、得られたPCR産物をNotIとS<u>al</u>Iで切断して、1.1 kb <u>Not</u>I-<u>crtE</u>-<u>Sal</u>I断片を得た。

H1431: 5'-ATGCGGCCGCTTATAAGGACAGCCCGAATG-3'

H1432: 5'-CAGTCGACATCCTTAACTGACGGCAGCGAG-3'

上記の0.76 kb <u>AvaI-crtW-Not</u>I断片と1.1 kb <u>Not</u>I-<u>crtE-Sal</u>I断片を<u>Not</u>I部位を介して 転結し、pACCAR16ΔcrtXを<u>Ava</u>I/<u>Sal</u>I消化して得られた、<u>crtY</u>、<u>crtI</u>、<u>crtB</u>を有する大断 片と連結することにより、プラスミドpCAR-Canthaを得た。

[0043]

さらに、同様に上記の0.76 kb <u>Ava</u>I-<u>crtW-Not</u>I断片と1.1 kb <u>Not</u>I-<u>crtE-Sal</u>I断片を<u>Not</u> I部位を介して転結し、pACCAR25△crtXを<u>Ava</u>I/<u>Sal</u>I消化して得られた、<u>crtY</u>、<u>crtI</u>、<u>crtB</u> 、crtZを有する大断片と連結することにより、プラスミドpCAR-Astaを得た。

[0044]

【表 1 】

本発明に用いた菌株とプラスミト	性質*	(献/発売元
菌株/プラスミド 菌株 <u>Brevundimonas</u> sp. MBIC03018 <u>Escherichia coli</u> XL1−Blue MR <u>E</u> . <u>coli</u> DH5 α	the state of the s	Yokoyama et al, 1996 Stratagene TOYOBO
プラスミド pACCAR16 Δ crtX pACCAR25 Δ crtX pAC-Cantha pAC-Asta SuperCos 1 pBluescript II KS- pGEM-T Easy pUC18 pCos5-2	Cmr, crtE, crtB, crtI, crtYを含むプラスミド Cmr, crtE, crtB, crtI, crtY, crtZを含むプラスミド Cmr, crtE, crtB, crtI, crtY, crtWを含むプラスミド Cmr, crtE, crtB, crtI, crtY, crtWを含むプラスミド Cmr, crtE, crtB, crtI, crtY, crtZ, crtW を含むプラスミド Apr, コスミドベクター Apr, クローニングベクター Apr, クローニングベクター Apr, クローニングベクター Apr, クローニングベクター Apr, Prevundimonas sp. MBIC03018 株由来の 47 kb の DNA 断片(Sau3AI で部分的に消化されたもの)が SuperCos 1 の BamHI 部位に挿入されたもの	
pCRTI-SD212	Ap', <u>Brevundimonas</u> sp. MBIC03018 株由来 <u>crt1</u> が PCR で増幅され pGEM-T Easy に挿入されたもの	
p5Bre2-15	Ap', pCos5-2 由来の 12 kb の <u>Eco</u> RI 断片が pBluescript II KS-に挿入されたもの Ap', p5Bre2-15 由来の 2-水酸化酵素遺伝子が PCR で増幅	
pUCBre-O11	Apr, pBC18に挿入されたもの	

Ap', ampicillin 耐性, Cm', chloramphenicol 耐性

Sambrook, J., Fritsch, E. F., and Maniatis T. 1989. Molecular cloning: a labor atory manual. 2nd ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N . Y.

Yokoyama, A., Miki, W., Izumida, H., Shizuri, Y. 1996. New Trihydroxy-keto- ca rotenoids isolated from an astaxanthin-producing marine bacterium. Biosci. Biote chnol. Biochem. 60:200-203

Misawa, N., Satomi, Y., Kondo, K., Yokoyama, A., Kajiwara, S., Saito, T., Ohta ni, T., and Miki, W. 1995. Structure and functional analysis of a marine bacteri al carotenoid biosynthesis gene cluster and astaxanthin biosynthetic pathway pro posed at the gene level. J. Bacteriol. 177: 6575-6585

[0045]

遺伝子操作実験 [実施例2]

プラスミドの調製、制限酵素処理、ライゲーション反応、形質転換などの通常の遺伝子 操作実験は、前述のSambrookら(1989)のMolecular Cloning(前述の文献)に示された 方法により行った。

[0046]

プレバンディモナス属SD-212株からの染色体DNAの調製 [実施例3]

ブレバンディモナス属 (Brevundimonas sp.) SD-212 株 (SD212; MBIC 03018) を300 m lのMarine Broth (MB)培地 (Difco) で25℃、3日間培養した。菌体を集菌後、STE緩衝液 (100 mM NaCl, 10 mM Tris・HCl, 1 mM EDTA, pH 8.0) で二回洗浄し、68℃で15分間熱 処理をした後、5 mg/ml のリゾチーム (Sigma) と100 μg/mlのRNase A (Sigma)を含むI

液 (50 mM グルコース、25 mM Tris・HCl, 10 mM EDTA, pH 8.0)に懸濁した。37℃で一時 間インキュベートした後、250 μg/mlになるようにProtenase K (Sigma)を加え、37℃で1 0分間インキュベートした。さらに最終濃度が1%になるようにN-Lauroylsarcosin・Naを 添加し、転倒混和により穏やかに完全に混合した後37℃で3時間インキュベートした。さ らにフェノール/クロロホルム抽出を数回行った後、2倍量のエタノールをゆっくりと添加 しながら、析出してきた染色体DNAをガラス棒で巻きつけ、70% エタノールでリンスした 後、2 mlのTE緩衝液(10 mM Tris·HCl, 1 mM EDTA, pH 8.0)に溶解して、染色体DNA溶 液とした。

[0047]

PCR法によるフィトエンデサチュラーゼ遺伝子(crtI)の部分断片の増幅 カロテノイド産生細菌間のフィトエンデサチュラーゼ (phytoene desaturase;フィト 〔実施例4〕 エン脱水素酵素)遺伝子(crtI)の相同性を利用して得られたcrtI-Foプライマー(5'-TTY GAY GCI GGI CCI ACI GT -3')、crtI-Reプライマー (5'-CCI GGR TGI GTI CCI GCI C C-3')を合成し、前出した方法により得られた、ブレバンディモナス属SD-212株の染色 体DNAを鋳型として用い、PCR法により増幅した。耐熱性DNAポリメラーゼはLa-Taq(TaKaR a)を用い、96℃で5分間熱変性後、98℃で20秒、58℃で30秒、72℃で1分の条件で35サイク ルの増幅を行った。増幅産物は、1% アガロースゲル電気泳動で確認後、1.1 kbの長さのD NAをアガロースゲルから切り出し、精製(Qiagene Gel Extraction kit、QIAGENE、もし くはGene Clean II Kit、BI0101)を行った。精製されたDNA断片は、pGEM-T Easyに連結 し、大腸菌 (DH5 α) に形質転換した。このプラスミドをpCRTI-SD212と名づけ、アンピシ リンを添加した2 mlのLB液体培地で37℃、一晩培養後、プラスミドを抽出した。抽出され たプラスミドは Big Dye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction Kit ver.2 (Per kin-Elmer)とmodel 3700 DNA sequencer (Perkin-Elmer)を用い付属のプロトコールに従 って塩基配列(部分配列)の決定を行った。決定されたDNA配列(配列番号1)はBlast(A ltschul and Lipman, 1990)を用いホモロジー検索を行いフィトエンデサチュラーゼ (phy toene desaturase) 遺伝子(crtI)とホモロジーを持つDNA断片であることを確認した。ま た、PCR後、精製されたDNA断片の一部は実施例7、8に示すコロニーハイブリダイゼーショ ン、サザンハイブリダイゼーションのプローブとして用いた。

[0048]

Altschul, S. F. and Lipman, D. J. 1990. Protein database search for multiple a lignments. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87: 5509-5513.

[0049]

コスミドライブラリーの作製 [実施例5]

プレバンディモナス属SD-212株の染色体DNAの調製液からファージ粒子を得るところま での実験方法はStratagene社のSuperCos 1 Cosmid Vector Kitの取扱説明書に従って行っ た。すなわちブレバンディモナス属SD-212株から得られた染色体DNAを<u>Sau</u>3AIで部分消化 を行いコスミドベクターの<u>Bam</u>HI部位に連結し、LAMBDA INN (Nippon Gene)を用いてファ ージ粒子にパッケージングした。そして、大腸菌(<u>Escherichia</u> <u>coli</u>)XL1-Blue MR株、 及び、プラスミドpACCAR25ムcrtXを含み ゼアキサンチンを作る大腸菌XL1-Blue MR株に、 そのファージを感染させ、抗生物質Ap耐性、及びAp、Cm耐性のコロニーを、Ap、及びAp、 Cmを含むLBプレート上に各々、約1,000個づつ得た。得られたコロニーは滅菌した楊枝を 用いて、新たに抗生物質を含むLBプレート上に植え継いだ。なお、この段階で色の変化し たコロニーは全く得られなかった。

[0050]

このコスミドベクターSuperCos 1 (Stratagene) は7.9 kbのベクターで30~45 kbのDNA 断片を挿入することができる。また、cos領域が二つあるので、パッケージングの効率が よく、コスミドコンカテマーのパッケージングを防ぐための脱リン酸化操作が不要であり 、挿入したい染色体DNAの方を脱リン酸化できるために、染色体DNA断片の再結合断片の混 入の心配が無く、サイズ分画も不要であるという利点がある。

[0051]

「実施例6] 発現クローニングの試み

実施例5で作製したプラスミドpACCAR25 Δ crtXを含み ゼアキサンチンを作る大腸菌を宿主として作製したコスミドライブラリー700コロニーを用いて、各々2 mlづつ培養し、アセトンでカロテノイド色素を抽出した後、HPLC-PDA(フォトダイオードアレィ検出器)分析により、カロテノイドの分析を行った。方法は、実施例11に示されている。コントロールのゼアキサンチンに加えて、新たなカロテノイドが生成していないかどうかの検討を行った。その結果、新たなカロテノイドを合成するものは全く得られなかった。したがって、ブレバンディモナス属SD-212株のカロテノイド生合成遺伝子の発現クローニングは不可能であると結論した。

[0052]

[実施例7] コロニーハイブリダイゼーション

実施例5で作製した大腸菌XL1-Blue MRを宿主として作製したコスミドライブラリー500 コロニーを用いて、実施例4で示したPCR法により増幅したフィトエンデサチュラーゼ遺伝 子($\underline{\operatorname{crtI}}$)の部分断片をプロープとして、コロニーハイブリダイゼーション($\operatorname{colony\ hyb}$ ridization) 法を行い、crtI遺伝子を含むクローンのスクリーニングを行った。まず、大 腸菌をプレートに植え37℃で培養した。このとき、大腸菌は一枚のプレートあたり、48コ ロニーずつ植え付けた。一晩培養後、直径82 mmのHybond-N+メンブレン(Amersham Pharm acia)をプレートに乗せ、注射針で目印をつけた。メンブレンをはがし、菌体が付着した 面を上に向け、10% SDS溶液を含んだ3 mmろ紙 (Whattman) で5分間インキュベート後、 さらに変性溶液(1.5 M NaCl, 0.5 M NaOH)を含んだ3 mmろ紙で5分間インキュベートを 行い、その後メンブレンを中和液(1.5 M NaCl, 0.5M Tris・HCl)に5分間つけた(2回) 。さらに2×SSCで2回洗浄した。このとき、細胞の破片を残さないようにキムタオルでメ ンプレンを強くこすった。処理後、メンブレンは、キムタオル、キムワイプ上で30分間風 乾後、80℃で2時間bakingを行い、メンブレンにDNAを固定した。プローブは、コロニーハ イブリダイゼーションにはAlkphos Direct Labeling and Detection System (Amersham P harmacia)を用い、添付のプロトコールに従って、コロニーハイブリダイゼーションを行 った。その結果、500株のクローンから、フィトエンデサチュラーゼ遺伝子(crtI)の部 分断片をプローブとして用いたコロニーハイブリダイゼーション法により6個のポジティ ブクローンが得られた。6個のポジティブクローンに存在するプラスミドを、pCos5-1、pC os5-2、pCos7-1、pCos8-1、pCos9-1、pCos10-1と名づけた。

[0053]

[実施例8] サザンハイブリダイゼーション

実施例7で選抜された、6つのポジティブクローンを、Apを添加した2 mlのLB液体培地で 37℃、一晩培養した後、プラスミドDNAを抽出した。抽出後のプラスミドDNAは、<u>Eco</u>RIで3 7℃、数時間インキュベートし、完全消化した後、電気泳動を行った。コントロールとし て、ベクターのSuperCos 1、ブレバンディモナス属SD-212の染色体DNAを同様に消化した ものを用いた。電気泳動には、小型のサブマリン型の電気泳動漕Mupid(コスモバイオ) を用い1%アガロースゲルを用いて50 Vで約70分電気泳動を行った。なお、電気泳動バッフ ァーには1×TBEバッファーを用いた。ゲルは電気泳動後、エチジウムブロマイドで染色し 、超純水で脱色後、UV照射下で写真撮影をした(図3)。その後0.4M NaOH溶液を用いてキ ャピラリーブロッティングを行うことによりナイロンメンブレン (Hybond N+) にトラン スファーした。処理後、メンブレンを80℃で2時間、ベーキング(baking)を行い、メン プレンにDNAを固定した。その後、Alkphos Direct Labeling and Detection System (Ame rsham Pharmacia)を用い、添付のプロトコールに従って、サザンハイブリダイゼーション を行った。また、プローブには、前述したフィトエンデサチュラーゼ遺伝子(crtI)の部 分断片をプローブとして用いた。その結果、6つのポジティブクローンのうちpCos5-2、pC os7-1、pCos9-1の3つのクローンにおいて、12 kbの<u>Eco</u>RI断片にポジティブシグナルが認 められた (図3)。コントロールのSD-212染色体DNAは、電気泳動で確認したところ、高分 子側でスミアなバンドが認められ、ほとんど消化されていなかった。僅かながらも、高分 子側で陽性のシグナルが認められた。ほとんど消化されない原因としては、染色体DNAが

部分的にメチル化され \underline{Eco} RIによる分解が阻害されたことなどが考えられる。さらに、3つのポジティブクローンのプラスミドとSuperCos 1、ブレバンディモナス属SD-212株の染色体DNAをBamHIもしくは \underline{Bam} HI- \underline{Eco} RIで消化し、同様の実験を行った(図4)。その結果 \underline{Bam} H Iによる消化を行ったものでは、9 kbのDNA断片にポジティブシグナルが認められ、 \underline{Bam} HI- \underline{Eco} RIによる消化を行ったものでは、8.2 kbのポジティブシグナルが認められた。ブレバンディモナス属SD-212株の染色体DNAの消化物にも、同様のサイズのバンドでポジティブシグナルが薄いながらも認められた。

[0054]

[実施例9] カロテノイド遺伝子クラスターの解析

実施例8で選抜された3つの陽性クローン(pCos5-2、pCos7-1、pCos9-1)のうちpCos5-2 を用い、12 kbの挿入断片を<u>Eco</u>RIで切り出し、プラスミドベクターpBluescript II KS-の EcoRI部位に連結し、大腸菌 (E. coli) DH5 α 株に形質転換した。このプラスミドをp5Bre 2-15と名づけた。この大腸菌を、Apを添加した2 mlのLB液体培地で37℃、一晩培養後、プ ラスミドを抽出した。抽出されたプラスミドはBig Dye Terminator Cycle Sequencing Re ady Reaction Kit ver.2 (Perkin-Elmer)とmodel 3700 DNA sequencer (Perkin-Elmer)を 用い付属のプロトコールに従って塩基配列の決定を行った。決定されたDNA配列(配列番 号2) はGeneMark.hmm (Lukashin A. and Borodovsky M.) 用い遺伝子コード領域を推定し 、SD様配列の確認などを行い、12 kbの断片中に12個のORF (open reading frame) を発見 した(図5)。Blast を用い、各ORFのアミノ酸配列レベルでのホモロジー検索を行い、12 個のうち7個は、既知のカロテノイド生合成遺伝子(crtW, crtY, crtI, crtB, crtE, crt \underline{Z} , \underline{idi}) と相同性を示すことがわかった(表2)。残りの5個の遺伝子は、既存のどんな遺 伝子とも相当性を示さない未知遺伝子であった。また、各crt遺伝子の配置を調べてみる と、 $\underline{\operatorname{crt}} \underline{\operatorname{W}}$, $\underline{\operatorname{crt}} \underline{\operatorname{Z}}$ 遺伝子の位置やその他の遺伝子の向きなど、かつて報告された水酸基を β -イオノン (β-ionone) 環に有するカロテノイド類を生産する細菌のカロテノイド生合成 遺伝子群 (Misawa et al, 1990, 1995, Hannibal et al, 2000) と大きく異なる構造を 有することがわかった(図5)。IPPイソメラーゼ遺伝子(<u>idi</u>)が、カロテノイド生合成 遺伝子群内に存在するというのも初めてである。なお、上記の12個のORF(7個の<u>crt</u>遺伝 子を含む) すべてを含むプラスミドp5Bre2-15を有する大腸菌は、カロテノイドを全く生 産できなかった。したがって、ブレバンディモナス属(Brevundimonas sp.) SD-212 株の カロテノイド生合成遺伝子群は、このままの状態では大腸菌で機能発現しないことが明ら かとなった。

[0055]

【表2】 Brevundimonas 属 SD-212株のカロテノイド生合成遺伝子群に存在する 各種ORFの特徴と機能の推定

ORF名 GC%		アミノ酸残基数	予想される機能	その他生物の遺伝子産物との相同性(%)	GenBank numbe
ORF1	69.7	140			
crtW	69.6	244	β -カロテン C4オキシケ・ナーセ・	CrtW: Brevundimonas aurantiaca (96)	AAN86030
crtY	70.2	392	リコヘ・ンシクラーセ・	CrtY: Xanthobacter autotrophicus Py2 (53)	AF408848
crtI	67.3	489	フィトエンテ・サチュラーセ・	Crt I: Xanthobacter autotrophicus Py2 (72)	AF408848
crtB	72	310	フィトエンシンターセ・	CrtB: Xanthobacter autotrophicus Py2 (54)	AF408848
ORF6	75.8	355	未知		
ORF7	74.6	315	未知		A 17/4000/47
crtE	71	298	GGPP シンターセ	CrtE: Xanthobacter autotrophicus Py2 (42)	
idi	74.9	350	Type II IPP イソメラーセ	IPP イソメラーセ: Pantoea agglomerans Eho10	(55) Q01335
crtZ	66.9	161	β -カロテン C3 ヒト・ロキシラーセ・	CrtZ: Alcaligenes sp. PC1 (49) Q44262
ORF11	70.7	257	未知		
ORF12	66.7	122	未知		

CrtW, Brevundimonas aurantiaca (GenBank number AAN86030); CrtY, CrtI, CrtB, CrtE, Xanthobacter sp. Py2 (GenBank no. AF408848, AF408847); IPP isomerase, Pantoea agglomerans Eho10 (Erwinia herbicola) (GenBank no. Q01335); CrtZ Alcaligenes sp. PC1 (GenBank no. Q44262)

Lukashin A. and Borodovsky M., 1998, GeneMark.hmm: new solutions for gene findin g, NAR, Vol. 26, No. 4, pp. 1107-1115.

Misawa, N., Nakagawa, M., Kobayashi, K., Yamano, S., Izawa, Y., Nakamura, K. and Harash ima, K. 1990. Elucidation of the Erwinia uredovora carotenoid biosynthetic pathwa y by functional analysis of gene products expressed in Escherichia coli. J. Bact eriol. 172 (12), 6704-6712

Misawa, N., Satomi, Y., Kondo, K., Yokoyama, A., Kajiwara, S., Saito, T., Ohtani , T., and Miki, W. 1995. Structure and functional analysis of a marine bacterial carotenoid biosynthesis gene cluster and astaxanthin biosynthetic pathway propo sed at the gene level. J. Bacteriol. 177: 6575-6585

Hannibal, L., Lorquin, J., D'Ortoli, N.A., Garcia, N., Chaintreuil, C., Masson-Boivin , C., Dreyfus, B. and Giraud, E., 2000. Isolation and characterization of canthaxan thin biosynthesis genes from the photosynthetic bacterium Bradyrhizobium sp. str ain ORS278. J. Bacteriol. 182 (13), 3850-3853

Larsen, R.A., Wilson, M.M., Guss, A.M. and Metcalf, W.W. 2002. Genetic analysis of p igment biosynthesis in <u>Xanthobacter</u> <u>autotrophicus</u> Py2 using a new, highly effici ent transposon mutagenesis system that is functional in a wide variety of bacter ia Arch. Microbiol. 178 (3), 193-201

[0056]

β-ガラクトシダーゼ融合タンパク質発現用プラスミドの構築 [実施例10]

各種ORFの機能を明らかにするため、大腸菌ベクターpUC18(TOYOBO)のコードする eta-ガラクトシダーゼ遺伝子(<u>lacZ</u>)のリード配列との融合タンパク質となるように各ORFをP CRで増幅し、β-ガラクトシダーゼ融合タンパク質発現用の各種プラスミドの構築を行っ た。この方法により大腸菌で機能発現されることを期待したからである。具体的には、各 ORFを5'末端側に<u>Eco</u>RI部位を、3'末端側に<u>Bam</u>HIもしくは<u>Xba</u>I部位を持つ増幅産物が得 られるように設計した配列番号 (5~28) のプライマーを用いてPCRにて増幅した。耐熱性 DNAポリメラーゼはLa-Taq (TaKaRa)を用い、各々96℃で5分間熱変性後、98℃で20秒、56

 \mathbb{C} で30秒、 $72\mathbb{C}$ で1分の条件で35サイクルの増幅を行った。増幅産物の一部は、1%アガロースゲル電気泳動で確認した。残りの増幅産物はエタノール沈殿後、 $\underline{\text{EcoR}}$ Iによる消化と、 $\underline{\text{BamHI}}$ もしくは $\underline{\text{Xba}}$ Iによる消化を行い。1%アガロースゲル電気泳動をおこなった。次に目的の長さのDNAをアガロースゲルから切り出し、精製(Qiagene Gel Extraction kit、QIAGENE、もしくはGene Clean II Kit、BI0101)を行った。切り出されたDNAはpUC18の $\underline{\text{Eco}}$ RIと、 $\underline{\text{BamHI}}$ もしくは $\underline{\text{Xba}}$ I部位に連結し、大腸菌DH5 α に形質転換した。この β - ガラクトシダーゼ融合タンパク質発現用プラスミドでは、 $\underline{\text{Conf}}$ のアミノ酸配列Metの前に、 $\underline{\text{Conf}}$ のアミノ酸のアミノ酸からなるリーダ配列MetThrMetIleThrAsnSerが付加されるようにデザインされている。

【0057】 〔実施例11〕 β-ガラクトシダーゼ-各種Crt融合タンパク質遺伝子の発現と色素生産の 解析

実施例10で示したプラスミドのうち、crtE, crtB, crtI, crtY, crtZ, crtW遺伝子を含むプラスミドを有する大腸菌を、Apを添加した2 mlのLB液体培地で37℃、一晩培養後、プラスミドを抽出した。抽出されたプラスミドはBig Dye Terminator Cycle Sequencing Re ady Reaction Kit ver. 2 (Perkin-Elmer)とmodel 3700 DNA sequencer (Perkin-Elmer)を用い付属のプロトコールに従って塩基配列の確認を行った。各プラスミドの名前をそれぞれpUCBre-E (lacZ::crtE)、pUCBre-B (lacZ::crtB)、pUCBre-I (lacZ::crtI)、pUCBre-Y (lacZ::crtY)、pUCBre-Z (lacZ::crtZ)、pUCBre-W (lacZ::crtW)と名づけた。

その後、表3の左に示す各種カロテノイド生産性プラスミド (chloramphenicol、Cm耐性) を有する大腸菌にこれらのプラスミドを導入し、Ap、Cmを添加した2 mlのLB液体培地で1 MのIPTG添加による誘導下で30℃、48培養後、遠心分離により集菌し、菌体をSTEで二回 洗浄後、200 μ1のアセトンを添加し、ボルテックすることにより色素を菌体からアセト ンへ移した。その後、遠心分離を行い、上清をろ過し、HPLC-PDAシステム(Waters Allia nce2695および2996フォトダイオードアレィ検出器)で色素の分析を行った。カラムにはT SK gel ODS-80Ts (TOSOH)を用い、送液条件は、A液 (95%メタノール)、B液 (メタノール :THF, 7:3) で5分間A液100%を送液し、5分から10分の間でA液 100 %からをB液 100 % に直線グラジエントを行い、その後B液を8分間送液した。なお、検出はフォトダイオード アレィ検出器で行い、付属のEmpowerソフトウェアで解析を行った。標品としては、各種 カロテノイド合成能を有する大腸菌(表3左)から抽出した色素または合成品を標品とし て用い、470 mでの保持時間と吸収波形の比較により予想通りの各種カロテノイドが生産 されることを確認した(表3右)。これらの結果より、プレバンディモナス属SD-212株の 各種融合crt遺伝子が大腸菌内で機能し、既存のcrt遺伝子 (crtE, crtB, crtI, crtY, cr tZ, crtW) と同様の機能を有することが明らかとなった。ただし、pUCBre-I (lacZ::crt <u>I</u>)とpUCBre-Y (<u>lacZ</u>::<u>crtY</u>)の発現は、大腸菌ではかなり弱かった。

[0058]

【表3】 Brevundimonas 属 SD-212株の各種crt遺伝子の機能の同定

宿主として用いられた	組換え大腸菌	の性質	二重組換え大陽菌が生産するカロテノイド色素の同定						
プラスミド		sれるカロテノイド	プラスミド SD-212 由来の <i>cr</i> t遺伝子 (lacZ :: 各種crt)	・ 生産されたカロテノイド					
ACCAR25 ∆ crtE(crt	B,I,Y,Z,X)	FPP	pUCBre-E (lacZ ::crtE)	セケスキサンチン, そのグルコシト					
ACCAR25∆crtB(crt	<i>E,I,Y,Z,X</i>)	GGPP	pUCBre-B (lacZ ::crtB)	セ"アキサンチン, そのグルコシト"					
ACCRT-EB(crtE,B)		フィトエン	pUCBre-I (lacZ ::crtl)	リコペン (微量)					
ACCRT-EIB(crtE,B,	Ŋ	リコヘン	pUCBre-Y (lacZ ::crtY)	γ-カロテン(微量)					
pACCAR16∆crtX(cr	tE,B,I,Y)	<i>β -</i> カロテン	pUCBre-Z (lacZ:: crtZ)	セ・アキサンチン(80%), β-クリプトキサンチン(10%)					
pAC-Cantha(<i>crtE,B,l</i>		カンタキサンチン	pUCBre-Z (/acZ ::crtZ)	アスタキサンチン(41%), アト・ニキサンチン(47%)					
pACCAR16∆crtX(<i>cr</i>	tE,B,I,Y)	<i>β -</i> カロテン	pUCBre-W (lacZ ::crtW)	カンタキサンチン (90%), エキネノン(5%)					
pACCAR25∆crtX(<i>cr</i>	tE,B,I,Y,Z)	セ・アキサンチン	pUCBre-W (lacZ ::crtW)	アスタキサンチン(70%), アト・ニキサンチン(8.5%)					

[0059]

〔実施例12〕β-ガラクトシダーゼ- ORF11融合タンパク質の発現と色素生産の解析 実施例10で示したプラスミドのうち、機能の推定ができないORF1, ORF6, ORF7, ORF11, ORF12を含むプラスミドを有する大腸菌を、Apを添加した2 mlのLB液体培地で37℃、一晩 培養後、プラスミドを抽出した。抽出されたプラスミドはBig Dye Terminator Cycle Seq uencing Ready Reaction Kit ver.2 (Perkin-Elmer) & model 3700 DNA sequencer (Perki n-Elmer)を用い付属のプロトコールに従って塩基配列の確認を行った。各プラスミドの名 前をそれぞれpUCBre-01 (lacZ::SD212-ORF1) 、pUCBre-06 (lacZ::SD212-ORF6) 、pUCBre -07 (<u>lacZ</u>::SD212-ORF7) , pUCBre-011 (<u>lacZ</u>::SD212-ORF11) , pUCBre-012 (<u>lacZ</u>::SD21 2-ORF12) と名づけた。その後、表3の左に示す各種カロテノイド生産性プラスミド (Cm耐 性)を有する大腸菌にこれらのプラスミドを導入し、Ap、Cmを添加した2 mlのLB液体培地 で1 mMのIPTG添加による誘導下で30℃、48培養後、遠心分離により集菌し、菌体をSTEで 二回洗浄後、200 μ1のアセトンを添加し、ボルテックすることにより色素を菌体からア セトンへ移した。その後、遠心分離を行い、上清をろ過し、HPLC-PDAシステムにより、実 施例11と同様方法により色素の分析を行った。

[0060]

上記の実験を行った結果として、プラスミドpUCBre-011を導入した大腸菌のみがポジテ ィブな結果が得られた。すなわち、ORF11の融合発現用プラスミドpUCBre-011(<u>lacZ</u>::SD2 12-ORF11) を、pACCAR16ΔcrtXを有するβ-カロテン産生大腸菌(DH5α)に導入した株の 色素抽出液では、保持時間16分のところに β -カロテン(451 nm、478 nm)の存在が認め られ、高極性側の11分のところに451.0 nm、478.8 nmの吸収極大を持つ物質が認められ、 さらに、13分のところに452.2 nm、477.6 nmの吸収極大を持つ物質が認められた(図6、 矢印で示されている)。ただし、変換産物の量は少なかった。これらはゼアキサンチンで ある可能性もあるため、pACCRT25ΔcrtX由来のゼアキサンチンを主成分とするアセトン抽 出物と混合し、co-HPLCを行った。その結果、これら2つのピークはゼアキサンチン(保 持時間:10.6分)のピークとは重ならなかったので(図6c)、これらの2つの変換産物は 、ゼアキサンチンと異なる物質であることがわかった。保持時間11分と13分のカロテノイ

ドは、それぞれ、 β , β -カロテン-2,2'-ジオール(β , β -carotene-2,2'-diol;2,2'-ジヒドロキシ- β -カロテン)、及び、 β , β -カロテン-2-オール(β , β -caroten-2-ol;2 -ヒドロキシ-β-カロテン)であると考察された(図10参照)。

[0061]

ORF11の融合発現用プラスミドpUCBre-011(<u>lacZ</u>::SD212-ORF11)を、pACCAR25△crtXを 有するゼアキサンチン産生大腸菌(DH5 α)に導入した株の色素抽出液では、10.6分の保 持時間にゼアキサンチン (451 nm、480 nm)の存在が認められ、それ以外に新たなピーク として、9.1分のところに451.0 nm、478.8 nmの吸収極大を持つ物質1が認められ、また、 9.9分に452.2 nm、477.6 nmの吸収を持つ物質2のピークが観察された(図7、矢印で示さ れている)。カロテノイド1及び2はそれぞれ、ノストキサンチン(2,2'-ジヒドロキシ ゼアキサンチン)、及び、カロキサンチン(2-ヒドロキシゼアキサンチン)であると同定 ノン環-2-ヒドロキシラーゼであり、eta-カロテンやゼアキサンチンにおけるeta-イオノン 環上の2位の炭素に水酸基を導入できる酵素であることを示している。

[0062]

次に、β-イオノン環の4位にケト基を導入する酵素遺伝子を保持するプラスミドpAC-Ca ntha を有するカンタキサンチン産生大腸菌(DH5 α)にプラスミドpUCBre-011($\underline{1acZ}$::SD 212-ORF11) を導入し、実施例11で示した方法で色素分析を行った。その結果、保持時間1 0.7分にカンタキサンチンのピークが認められ、高極性側に保持時間4.7分の物質3、保持 時間8.7分の物質4の2つのピークが認められた(図8、矢印で示されている)。それぞれ の極大吸収波長はそれぞれ、 $478~\mathrm{nm}$ 、 $474~\mathrm{nm}$ であり、それらの波形は β -イオノン環の共 役系にケト基を有するカロテノイドに見られる典型的な一山形の波形を示す物質の存在が 示された。また、アスタキサンチン(保持時間6.6分前後)とのco-HPLCの結果によりこれ らのピークはアスタキサンチンでないことが確認された(図8c)。カロテノイド3及び4は それぞれ、2,2' -ジヒドロキシ- β,β -カロテン-4,4' -ジオン(2,2' -ジヒドロキシカン タキサンチン)、及び、2-ヒドロキシ-β,β-カロテン-4,4'-ジオン (2-ヒドロキシカン タキサンチン)であると同定された(図10、実施例13参照)。

[0063]

最後に、プラスミドpAC-Asta を有するアスタキサンチンやアドニキサンチン産生大腸 菌 (DH5α) にプラスミドpUCBre-011 (<u>lacZ</u>::SD212-ORF11) を導入し、実施例11で示した 方法で色素分析を行った(図9)。その結果、保持時間6.4~6.7分にアスタキサンチンの ピークがまた、保持時間8.4~8.6分のところにアドニキサンチンのピークが観察された。 また、保持時間5.1~5.2分のアスタキサンチンより高極性側に475 nmの吸収極大を示す、 β-イオノン環の共役系にケト基を有するカロテノイドに見られる典型的な一山形の波形 を示す物質5の存在が示された(図9、矢印で示されている)。カロテノイド5は、2-ヒド ロキシアスタキサンチンであると同定された(図2、実施例13参照)。また、以上の結果 より、ORF11のコードする遺伝子産物 β-イオノン環-2-ヒドロキシラーゼは、他のカロテ ノイド生合成酵素のように基質特異性が低いことが明らかとなった。

[0064]

· [実施例13] ORF11による変換された色素の同定

pUCBre-011及びpACCAR25ΔcrtXを導入した大腸菌を2リットルの2xYT培地で培養し、8,0 00 rpmで10分間遠心することにより、菌体を集めた。菌体をSTE緩衝液(実施例3参照)で 懸濁し、8,000 rpmで10分間遠心することにより、再度、菌体を集めた。菌体にアセトン ーメタノール(1:1)400ミリリットルを加えて1時間撹拌した。濾過後、濾液を減 圧濃縮し、267ミリグラムの抽出物を得た。これをシリカゲル-60(15g)カラム クロマトグラフィーで分離した。溶媒はヘキサンー酢酸エチル(8:2)(7:3)(6 :4)および(1:1)各100ミリリットルで順次溶出し、着色した3フラクションを 得た。1つはゼアキサンチンであったので、残りの2フラクションの同定を行った。同定 はHPLC-PDA-MS分析、¹H-NMR分析により行った。HPLC-PDA-MS分析は、PDA(フォトダイオ ードアレイ)検出器付きセミミクロHPLCシステムとして資生堂製Nano Space SI-2を用い

、これにサーモクエスト(ThermoQuest)社製イオントラップ型質量分析装置LCQ advanta geシステムを接続した機器を用いて行った。カラムはC30 カラムである野村化学社製Deve rosil C30-UG-3 (1.0 mm i.d. × 150 mm) を用い、プレカラムとしてDeverosil C30-UG-Sを用いた。溶出条件として、0.1 ml/min の流速で、96%メタノール (A) で12 min、Aか らtert-メチルブチルエーテル (TMBE) (B) へのグラジエント (B: 0-60%、12~72 min) 、そのままの状態で72~82分溶出した。MSは大気圧化学イオン化法(APCI)により検出し た。¹H-NMRはバリアン社製INOVA750システムにより測定した。

HPLC-PDA-MS分析 (RT 13.48 min、 λ max 449, 475 nm、m/z 601.2 [M+H]⁺、及び、RT 1 7.75 min、λ max 450, 476 nm、m/z 585.2 [M+H]⁺)、 ¹H-NMR分析の結果、上記の2つの フラクションに存在するカロテノイドはそれぞれ、ノストキサンチン (nostoxanthin; 2, 2'-ジヒドロキシゼアキサンチン)、及び、カロキサンチン (caloxanthin; 2-ヒドロキ シゼアキサンチン) であると同定された (R. Buchecker, S. Liaaen-Jensen, G. Borch, and H. W. Siegelman, Phytochemistry, 15, 1015-1018, 1976) (図10参照)。

[0066]

pUCBre-011及びpAC-Canthaを導入した大腸菌を2リットルの2xYT培地で培養し、8,000 r pmで10分間遠心することにより、菌体を集めた。菌体をSTE緩衝液(実施例3参照)で懸濁 し、8,000 rpmで10分間遠心することにより、再度、菌体を集めた。菌体にアセトン-メタ ノール(1:1)400ミリリットルを加えて1時間撹拌した。濾過後、濾液を減圧濃縮 し、85ミリグラムの抽出物を得た。これをシリカゲル-60(15g)カラムクロマトグ ラフィーで分離した。溶媒はヘキサン-酢酸エチル(8:2)(7:3)および(1:1)各 100ミリリットルで順次溶出し、着色した3フラクションを得た。1つはカンタキサン チンであったので、残りの2フラクションの同定を行った。HPLC-PDA-MS分析(RT 9.30 mi n、 λ max 472 nm、m/z 597.2 [M+H]⁺、及び、RT 17.62 min、 λ max 474 nm、m/z 581.2 [$exttt{M+H]}^+$)、 $^1 exttt{H-NMR}$ 分析により、これらは、2,2'-ジヒドロキシ-eta,eta-カロテン-4,4'-ジ オン (2,2' -dihydroxy- β , β -carotene-4,4' -dione;2,2' -ジヒドロキシカンタキサン チン)、及び、2-ヒドロキシ- β , β -カロテン-4,4'-ジオン(2-hydroxy- β , β -carotene -4,4'-dione;2-ヒドロキシカンタキサンチン) であると同定された (V. Partali. Y. 0 lsen, P. Foss, L. Liaaen-Jensen, Comparative Biochemistry and Physiology, PartB: Biochemistry & Molecular Biology, 82B(4), 767-772, 1985) (図10参照)。前者は新 規化合物であった。

[0067]

pUCBre-011及びpAC-Astaを導入した大腸菌を2リットルの2xYT培地で培養し、8,000 rpm で10分間遠心することにより、菌体を集めた。菌体をSTE緩衝液(実施例3参照)で懸濁し 、8,000 rpmで10分間遠心することにより、再度、菌体を集めた。菌体にアセトンーメタ ノール(1:1)400ミリリットルを加えて1時間撹拌した。濾過後、濾液を減圧濃縮 し、27ミリグラムの抽出物を得た。これをシリカゲルー60(15g)カラムクロマト グラフィーで分離。溶媒はヘキサン-酢酸エチル(7:3)(6:4)および(1:1) 各100ミリリットルで順次溶出し、着色した3フラクションを得た。2つはアスタキサ ンチン及びアドニキサンチンであったので、残り1フラクションの同定を行った。HPLC-P DA-MS分析 (RT 11.98 min、 λ max 473 nm、m/z 613.1 [M+H]+) 、 1H-NMR分析により、こ れは、2-ヒドロキシアスタキサンチン(2-hydroxyastaxanthin)であると同定された(非 特許文献2) (図2参照)。今回は2,3,2',3'-テトラヒドロキシ- β , β -カロテン-4,4'-ジオン (2,3,2',3' -tetrahydroxy- β , β -carotene-4,4' -dione; 2,2' -ジヒドロキシ アスタキサンチン)の確認には至らなかったが、培養条件の工夫等により、これを得るこ とも可能であるはずである。

【図面の簡単な説明】

[0068]

- 【図1】既存のカロテノイド生合成遺伝子(酵素)の機能と生合成経路を表す図。
- 【図2】プレバンディモナス属SD-212株が生産するカロテノイドの種類とそれらのカ

ロテノイドの推定合成経路を表す図。

【図3】crtI断片をプローブとして用いたサザンハイブリダイゼーション(EcoRI消化)の結果を表す図。

【図 4 】 $\underline{\operatorname{crt}}$ I 断片をプローブとして用いたサザンハイブリダイゼーション($\underline{\operatorname{Bam}}$ HI及び $\underline{\operatorname{Bam}}$ HI/ $\underline{\operatorname{Eco}}$ RI消化)の結果を表す図。

【図5】ブレバンディモナス属SD-212株のカロテノイド生合成遺伝子群の構造を表す図。

【図 6】 pACCAR16 Δ crtX(β -カロテン生産用プラスミド)導入大腸菌を宿主として利用したHPLC-PDA分析結果を表す図。a) pACCAR16 Δ crtX導入大腸菌の産生色素のHPLC クロマトグラム(470 nm)。b) pUCBre-011及びpACCAR16 Δ crtX導入大腸菌の産生色素のHPLCクロマトグラム(470 nm)。新規な色素のピークは矢印で示されている。c) b) にゼアキサンチンを添加したHPLCクロマトグラム(470 nm)。

【図7】pACCAR25 Δ crtX(ゼアキサンチン生産用プラスミド)導入大腸菌を宿主として利用したHPLC-PDA分析結果を表す図。a)pACCAR25 Δ crtX導入大腸菌の産生色素のHPLCクロマトグラム(470 nm)。b)pUCBre-011及びpACCAR25 Δ crtX導入大腸菌の産生色素のHPLCクロマトグラム(470 nm)。新規な色素のピークは矢印で示されている。c)b)にゼアキサンチンを添加したHPLCクロマトグラム(470 nm)。1、2 はそれぞれ、ノストキサンチン、カロキサンチンと同定された。

【図 8】 pAC-Cantha(カンタキサンチン生産用プラスミド)導入大腸菌を宿主として利用したHPLC-PDA分析結果を表す図。a) pAC-Cantha導入大腸菌の産生色素のHPLCクロマトグラム(470 nm)。b) pUCBre-011及びpAC-Cantha導入大腸菌の産生色素のHPL Cクロマトグラム(470 nm)。新規な色素のピークは矢印で示されている。c)b)にアスタキサンチンを添加したHPLCクロマトグラム(470 nm)。3、4はそれぞれ、2,2'-ジヒドロキシ- β , β -カロテン-4,4'-ジオン、及び、2-ヒドロキシ- β , β -カロテン-4,4'-ジオンであると同定された。

【図 9】pAC-Asta(アスタキサンチン生産用プラスミド)導入大腸菌を宿主として利用したHPLC-PDA分析結果を表す図。a)pAC-Asta導入大腸菌の産生色素のHPLCクロマトグラム(470 nm)。b)pUCBre-Oll及UpAC-Asta導入大腸菌の産生色素のHPLCクロマトグラム(470 nm)新規な色素のピークは矢印で示されている。2は2,3,2',3'-テトラヒドロキシ- β , β -カロテン-4-オンと同定された。c)b)にアスタキサンチンを添加したHPLCクロマトグラム(470 nm)。5は2-ヒドロキシアスタキサンチンと同定された。

【図10】組換え大腸菌が生産するカロテノイドの種類とそれらのカロテノイドの推定合成経路を表す図。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> MARINE BIOTECHNOLOGY INSTITUTE CO., LTD.

<120> A NOVEL CAROTENOID HYDOROXYLASE GENE AND A METHOD FOR PRODUCING HYDROXY CA ROTENOID

```
<130> P03-078
```

<160> 28

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 519

<212> DNA

<213> Brevundimonas sp.

<400> 1 ttcgatgcgg ggccgacggt catcaccgat ccttcggcgc tggaggagct gttcgagggc 60 geggggegca agetgtegga etatgtegaa etgetgeegg tegeceeett etateggetg 120 tgctgggaag acggcgacgt cttcgactac gtcaacggcc aggacgagct ggaccgccag 180 atcgtcgccc gcaacccggc cgacaaggag ggctatcgcc ggttcctggc ctattcccag 240 gacctgctga aggaaggcta tctgaagctg ggcgccgtgc cctttctgga cttcgccagc 300 atggtcaagg cggcgccgga gttgatgcgg ctccaggcct ggcggtcggt ctatgacaag 360 gtcgccggct atatccagga cgagcatctg cgtcaggcct tcagctttca ctccctgctg 420 gtgggcggca atccgttcgc cacctcatcg atctacgccc tgatccacgc gctggagcgg 480 519 cgctggggcg tctggttccc gcgcggcggc accggcgcc

<210> 2

<211> 11991

<212> DNA

<213> Brevundimonas sp.

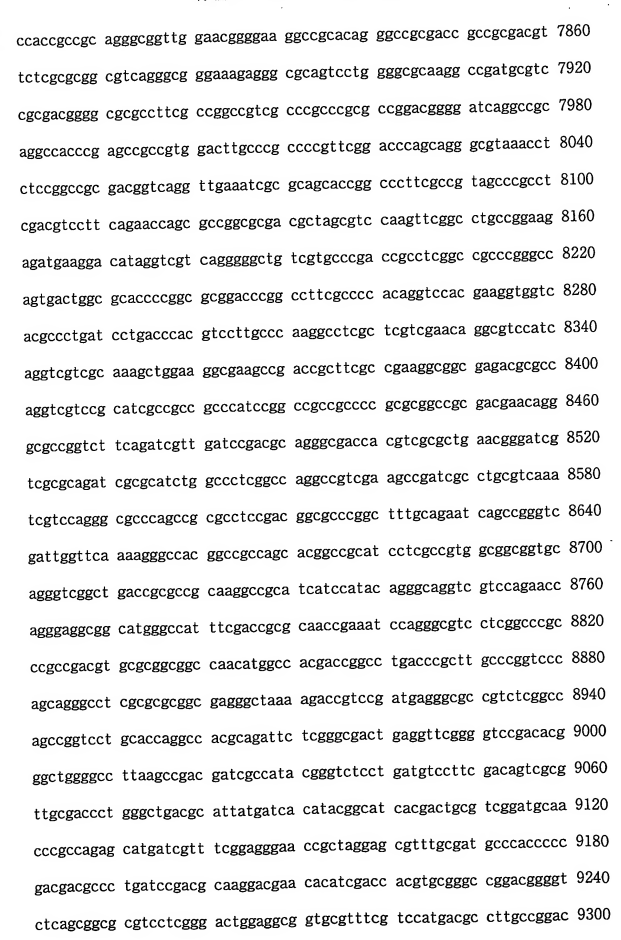
<220>

<221> CDS

<222> (10748)..(11518)

<400> 2

gaattccccg tgaagatgcg gggttcccgc ggtcagacgg aaagacccta tgaaccttta 60 ctatagette geettggegt tagegaeegt atgtgtagga taggtgggag actatgaaac 120 cggggcgcca gctctggtgg agtcgtcctt gaaataccac ccttactgtc gttgacgtct 180 aaccgaggac cgttatccgg tcccgggaca tggcgtggtg ggtagtttga ctggggcggt 240 cgcctcccaa agtgtaacgg aggcgcgcga tggtgagctc agagcggtcg gaaatcgctc 300 gtcgagtgca atggcataag ctcgcctgac tgcgagactg acaagtcgag cagagacgaa 360 agtcggccat agtgatccgg tggtcccgag tggaagggcc atcgctcaac ggataaaagg 420 tactctaggg ataacaggct gattttgccc aagagtccat atcgacggca aagtttggca 480 cctcgatgtc ggctcatcac atcctggggc tggagcaggt cccaagggta tggctgttcg 540 ccatttaaag tggtacgtga gctgggttca gaacgtcgtg agacagtttg gtccctatct 600 gccgtgggtg ttcgaagctt gagaggatct gtccctagta cgagaggacc gggatggaca 660 tacctctggt gtacctgtca tggcgccagc tgtgcagcag ggtagctaag tatggaatag 720 ataaccgctg aaagcatcta agcgggaaac taacctcaaa acaaggcttc gctgaggatc 780 gtggaagact accacgttga taggccaggt gtggaagcgc ggcgacgcgt gaagcttact 840 ggtactaata atccgatcgg tttgatcgtt tctcagcaaa actcattcga tgatcatcaa 900 tgacccgatg atcgtcacga caatgtcttc tcatcatccg ctgtccgcct cgttgacctg 960 gtggctatgt cggaggttcc ccacccgatc ccattccgaa ctcggtcgtt aagccctcca 1020 gagccaatgg tacttcgtct caaggcgcgg gagagtaggt cgccgccggg tctaccaggc 1080 ggacagccga tgatgaaaaa cctatcgaac ccttcttcct ccacaaacca ccctgccgc 1140 gggatggagc agcccggtag ctcgtcaggc tcataacctg aaggtcgcag gttcaaatcc 1200 tgctcccgca cccaaacaat caagccgctg gatcaacgat ccagcggctt tttgctgcct 1260 gaacccccaa gcccgcgccc ccatcccgga cccgaacgcc aagcgtcggc tctcaaggag 1320 tgaactggat cgtatgttcg aacgggcggt cgatcgggcg gccgccgtcg cgcgaggggg 1380 gcgtcgcggt tccgttcatc agggccacag ccgcctcgcc gaacccgtag cccggacggc 1440 tetecgacag caegacgeaa teegagacee ggeegtegge aegeecaatg categeagte 1500 gaaccetgae gtegteeaag aegggegetg aggattggge ggeegeettg ateeegeegg 1560 acgtcttggg ctgcgccttg gccggatcgg cggcgggcgc cggcgtcgaa ctgagggcgg 1620 caagagcgaa cagcagggcg aggggcatgg gccatttcct tctcacctat aaggcccgga 1680 acgccgccgt gttcccttcg ccgacacaaa ggtcgccgaa caggcgttcg gcggcccgca 1740 agcagccttg gatcaagact cgccgcgcca caaacgccac cagggccgcc agggggtgag 1800 gtggtgttcg tggtggcggc cgaagtggaa gcaggtgagc agggaaagaa cggggccgta 1860 gccgctgctg cgggcgtggt gggcgtcggc gaacggctgg tcggtgtggc ggtgcggcag 1920 ccaggtgccg aaggtgaaga gctgaagcgc tgaaagcagg gccggcgcgg cccagaaggt 1980 caggagattg gccggccgcg cccccaggcc gaagagggcg atcaggacca gggcggtcag 2040 gaccgccatc tcgcgccagc cgaaataggt gcgaaagaag ttcaggaacc agggaaggaa 2100 ggcgcggggc gccggggcgt aaaagtccgg gtcgtcggcc gtgccgggcg cggcgtggtg 2160 ggcgtggtgc gccgtcttca gccgatcgaa gcggaagccc gcatagagcc ccagggtcag 2220 ccggccgact gcggcgttca gccgcggccg tcccggcgcc agggagccgt gcatggcgtc 2280 atgggcgacg atgaaaaggc cgaccgacaa ccaggtctgg accgctacga tcgccgggac 2340 gatcaccaga ctggaggtgc cccagcggtg aaaatagacg ccgtagacgt gcaggctccc 2400 ccatcccgcc acgatcattc ccgccagggt cagaccgatc caggtctggc gcgggacgat 2460 gcggggctcg gcgacggcgg cggtcatgga ccttgtttaa cccaggccgg cgtcggacgc 2520 atccgggcgg cttgcccgcc acgcccgccc gtgccacctg tcgcggatgc aggccgccgc 2580 ccccgacagt tccgcgccgg accttttgct gctggggggc ggcctggcca acggccttct 2640 ggccctgcgc ctgtcccagg tccggcccga actggacgtg cggatcgtgg aggcggccga 2700 ccggctgggc gggatccata cctggtcctt cttcgaggcc gatctgacgc cggcgcagcg 2760 ggcgtggatc gcgcccctga tcgcctgtcg ctggcccggc tattccgtgc ggtttccggc 2820 gttcgaacgg cggttggtca ccggctattg cagcgtgacg gccgaacggt tcgccgaggc 2880 ggtgacccag gccctggcgg ggcgcatcgt caccggcgcc gccgtcgtct cggccgggcc 2940 gaccgaggcg gtcctggcgg acgggcaccg gctgacggcc cgggcggtca tcgacggccg 3000 ggggccgacc gctgcgccgg acctggccct ggggtttcag aaattcgtcg gcctggaggt 3060 geggetgace gegeetcacg ggetgaagga accgategte atggacgeet gegtegatea 3120 gtcagggggc tatcgcttcc tctatgtcct gcccttcgac gaccggaccc tgctgatcga 3180 ggacaccege tacaccgacg gcgacgacct ggatcacgac ctgttccgaa cgggcgtcag 3240 ggactacgcc gcgcagcggg gctgggtcat agagacggtt ctgcgcgagg aggagggggt 3300 gctgccggtc gccctggacg gcgacatcgc cgcccatctg aagcggctgg ggccgacggc 3360 gctgagcggc ctgcgcgccg gtctgtttca tccgactacc ggctattccc tgccggacgc 3420 ggtgcggctg gcggatcatc tggcggagcg tatcgaagcg gcgccggacg gcccggccct 3480 ggcccaggtc atccgtcgcc atgcgcgcga cgtatgggcg caaagaggct tttatcggct 3540 gctgaaccgc atgctgtttc gggccgcgcg gccggatcag aggtacaggg tgctggagcg 3600 gttctatcgc ctgcctcagc cgctgatcga acgcttctat gcgggggaga cgaccttggc 3660 cgacaaggcg cggatcctca gcggcaaacc cccggtgccg atcggcgccg ccctgacctg 3720 tctggtcgaa agaggacgtg cgtgatgcga gcagcagtga tcggatcggg gttcgggggg 3780 ctgtcgctgg ccattcgcct tcagacggcg gggatccaga ccacggtctt cgaggcgcgc 3840 gacctgccgg gcggccgggc ctatgtctat aaggacaagg gctatacctt cgacgccggg 3900 ccgaccgtca tcaccgatcc ttcggcgctg gaggagctgt tcgagggcgc ggggcgcaag 3960 ctgtcggact atgtcgaact gctgccggtc gccccttct atcggctgtg ctgggaagac 4020 ggcgacgtct tcgactacgt caacggccag gacgagctgg accgccagat cgtcgcccgc 4080 aacceggeeg acaaggaggg ctategeegg tteetggeet atteeeagga eetgetgaag 4140 gaaggetate tgaagetggg egeegtgeee tttetggaet tegeeageat ggteaaggeg 4200 gcgccggagt tgatgcggct ccaggcctgg cggtcggtct atgacaaggt cgccggctat 4260 atccaggacg agcatctgcg tcaggccttc agctttcact ccctgctggt gggcggcaat 4320 ccgttcgcca cctcatcgat ctacgccctg atccacgcgc tggagcggcg ctggggcgtc 4380 tggttcccgc gcggcggcac cggcgccctg atccaggcca tggtgcggct gtttcaggac 4440 ctgggcggcg aaatccggct gaacagtccg gtcgagcgga tcaccctggc gaacgggcgc 4500 gccgacgggg tggtggtcgg cggccaggcc ctggccttcg acatggtcgc ctccaatgcg 4560 gacgtggtcc acacctatca gcgcctgctg ggccaggagc cgcgcggccg caaggagggg 4620 gcgcgtctgg cctccaagcg gcattccatg tccttgttcg tcatctattt cggcctgaag 4680 cgggtccacc cggaggtgcg ccaccacacg gtgcttttcg gcccgcgcta ccgcgagctg 4740 atcggcgaaa tcttcaaggg gccggacctg ccccaggact tttccctcta tctgcacgcc 4800 ccgacccgca ccgatccgtc cctggcgccc gagggatgcg acgccttcta tgtgctggcg 4860 ccggtgccgc acctggcctc ggccgacatc gactgggcgg tcgaggggcc gcgctatcgc 4920 gaccgggtcc tggcctatct ggagcagcac tacattcccg gcctgacggc ccatctggac 4980 acctgccgca tcttcacgcc cgtggatttc cgcgaccagc tgaacgccca ccagggctcg 5040 gccttctcgc tggagccgat cctgacccag agcgcctatt tccgcgtcca taatcgcgac 5100 gaccagatcc ccaacctcta tttcgtcggc gccggcaccc atccgggcgc gggcgtgccg 5160 ggggtggtgg gctcggccaa ggccaccgcc ggcttgatga tcgaagatgc ggggcggacc 5220 gcatgagcga cgccgtcctg gaccacagcc gccagtcgat ggagcagggc tccaagagct 5280 ttgcggccgc cgcccggctg tttccggcgg ccattcggga cgacgcctgg atgttctacg 5340 cctggtgccg ccattgcgac gacgagatcg acggccaggt cctgggccat ggggcggtcg 5400 gcatcgaccc ggtcctggcg gggcgcaaac tggtcgaact gcgcgaacgc acggccgccg 5460 ccctggccgg agagccgcag acggacccgg tcttcaccgc ctttcagcgc gtcgccgccc 5520 gccacgccat tccggcagag gaggcgatgg acctgttgca ggggttcgag atggacgtgg 5580 agggccgccg ctacgacacc ctggaggaca cgctggacta cgcctatcac gtcgccggcg 5640 tggtcggggt gatgatggcc cggatcatgg gggttcagga cgcgccgacc ctgcgccgcg 5700 cccaggacct gggcctggcc tttcagctga ccaacatcgc ccgagacgtg gtggaggacg 5760 ccaagggcgg gcgggtttat ctgcccggcc agtggctgga cgaggcgggc gtgccgcgcg 5820 accaggtcga tcagcccgg catcgtcagg ccgtcgccca tacggcccag cggctggtgg 5880 cggcggcgga gccctattac gcctcggcgc gctggggctt gcgcgatctc aatccgcgct 5940 cggcctgggc cgtcgccacg gcgcggggcg tctatcgcgc catcggccgc cacgtctcgc 6000 gctcgggcgc cacggcctgg gacggccgga cctcggtcga caaggcgggc aagctggccc 6060 tggtggggcg cggggccctg atcaccctgt ggtgcaagac cctggacgcc tggcgtgaac 6120 cgccgccgcg cccggccctg tggacccaca tctgacggcg ctcagcgccc ggcgcgtctg 6180 tgctccatca tcacggccag ggcgatcccg gccagaccca cgccgcccag ggcggcccag 6240 ccggccagga ccccggcgtt gaagtcgccg cgccagatca gggcctgata ggtctccacg 6300 gcccaggcat ggggcgtgat ccagcccagg gcgcggaagg cttcgggcat caggaagcgc 6360 ggcgccatcg acccgcccag ggccgccagc agcagggcga cgaaggtggt caggggctgg 6420 gcctgttcgc gcgaccgaca ggccgccgtc agggccaggg ccacccccgc cgcgcacagg 6480 gcgaccaggg cggcggtcag gagcgccgcc gccgcctgcc aaaacgcaag atccggcagc 6540 cgaggccagg ccgccaggaa gacggccgcc gactgcatca ggccgaccgt cgtcagccag 6600 ategecegte eegecagtat gggegeegte eegeceegeg eeagggeeag eegegeetge 6660 aggcccgagc gccgttcgtc caacccgccc atggcgccgt gcatggcggc gaagaagacg 6720 aacatcacgc tgaccgcccc ggcgtaatag gcggcctgga cgtcgccctg cggccccacc 6780 tggcggacgg ggacgtcgcg cgacgggggc gcgggccgac cggccagggc cgccgccgca 6840 gggaccagcc gcgcctgaag cgccgccgcc gccacgtctc gacccgccgc cgacaccacc 6900 gtcagctggg gcgcgcctgc atcgtcgcgg gtgatcagaa cgccggcgtc ggcgcggccg 6960 tegateaegg ecceetecae egeeteggeg tegteeagae ggegaaggeg eggeeceaga 7020 tecegegaca gegeetegee gaeggeggee geggeegggg tgegegeege ategtgeagg 7080 gccacgctgg cgtcgatgtc gccacgcgcc ccggcgccga agacggcggc gaacagcaga 7140 tagaccaggg gcggcaaaac cagggtcagg gccatgcccg aacggtcccg ccagaagccg 7200 cgcgcccagg cgcccgccac cgccatcatg acgaggcgtc cgacagatgg gcgaccaggt 7260 cgtccaggcc ggggcgacgc acggcgacct cgccccctc ggcgtccgcc tcgggcgaaa 7320 ccctctgggc cgcgcccagg gcgtcctcgc acagcagccg ccattccagc ccgtccttgg 7380 agggcgccag acccgactgg gcgaaccggc tcgcggccag gcgcgaggcg ggccgcggca 7440 gtttgacgac cagcagccgc gccaggccga aggcctgacg cagcagggcc ttgggcggtc 7500 cttccgccag cagccggccc tgggccagga cgccgatccg atcggccgtc tcggagacga 7560 aggectegte gtggetgate ageagacage eggegeeege etggacegte tegegeaggg 7620 cggacgacag gacgacgcgg gcggcggcgt ccaccccttc ggtcggttcg tcggcgatca 7680 gcaggcgcgg gcgcccgacc agggcggcgc tgaggttggc gcgccgacgc catccgcccg 7740 acagtgaatg aaccggctcg tccgccctgg gggcgcatcc ggtcagggcc agggcccgct 7800





ctggccctcg accagatcga cctgtccgcc cgtttcctgg ggcggcggct gaacctgccc 9360 ttcctgatca gttcgatgac cggcggcccg tcgcgggccg aggcgatcaa tgcgcggctg 9420 gccgaggcgg cccaggcctt gggcgtggcc ctggcggtcg gctcccagcg cgtcgccctg 9480 gagacggccg gcgggtccgg cggctcgggc ttggggccgg atctgcgccg ccgggcgccc 9540 gacgccctga tcctggccaa tctgggggcg gtgcagttcg ccctgggcta tggggtggac 9600 gaggcgcgcc gggccatgga gatgatcggc gccgacgccc tgatcctgca tctgaatccg 9660 cttcaggaag gcgtccagcc cgagggcgac cgcgactggc gcggcgtggc ccagggggatc 9720 gagcggatcg ccgccgctt tccgggccag gtggtggtca aggagaccgg cgccggcctg 9780 tcggccgcg tcgcccggcg cctggccgac atgggcgtcg cggccctgga cgtggcgggg 9840 gcgggcggca ccaactgggg cctgatcgaa ggggcgcggg ccaccggcgg gcgggccgag 9900 gccttggccg ccccttcgc cgactggggg gtgccgacgg cccgcagcct ccgcgactgc 9960 gcccaggccg ccccggacct ggggctgatc ggctcgggcg ggatcaagga cggtctggat 10020 gcggcccgcg ccgtccgct gggggccgat ctggtcggcc aggccgccgg ggtgctggag 10080 gcggccctga cctcgaccca ggcggtggtc gatcatttcg agctgatggc ggcccagctg 10140 cggctcgcct gtttctgcac gggctccgcc gatctggcgg ccctcgctca ggcgccgctg 10200 ctggaagagc cccgcttctg agccagttcg gccttcagcg cccgcgccga ccgcacccac 10260 agaaagccga aggagacgca gccttcgcgc gtgcgcacgg cgtgatgcag acggtgcgcc 10320 tggatgcgcc gcgtccagaa gccggaccgc ccggaaaagc ccgtcgggaa ccgccggtgc 10380 accaggccgt cgtggaagaa gaaatagacc atcccatagg ccgtgatccc caggccgacc 10440 ggcagggccc agggccacag gtgcagaccc acggccacca tgacgatggc cggggcggcg 10500 aagaccacgg cgaacaggtc gttcttctcc agggggtgat cgtgcggctc atgatggctg 10560 cggtgccagg accacaggaa accgtgcatc acatagcggt gcatgatcca ggcgaacgcc 10620 tccatgccca aaaaggcggt caggaacagc gcgatccacg tcagccaggc catggcccca 10680 gcataggcgg tttgatccgc cttcgccacg acttgaccgc cgcagggatt tgaccgtctg 10740 tgccccc atg ttg agg gat ctg ctc atc acc acc ctg gcg ctg agc ctg 10789 Met Leu Arg Asp Leu Leu Ile Thr Thr Leu Ala Leu Ser Leu

			1				5						10						
ate Ile	e Il	c g e (ggc Gly	ctg Leu	cgc Arg	tat Tyr 20	ctg Leu	ctg Leu	gtc Val	gg Gl	gc g ly A	cg (la / 25	gcg Ala	gcc Ala	cat His	ggg Gly	TE	g eu 30	10837
ct Le	g tg u Tr	g g	gcc Ala	ggg Gly	gcg Ala 35	ggc Gly	cgg Arg	gga Gly	cgg Arg	g A.	cg c la I 40	tg .eu	aac Asn	ctg Leu	cgg Arg	ccg Pro 45	1.	cg ro	10885
gc Al	g at a Me	g et :	aag Lys	ege Arg 50	Ile	cgc Arg	gcc Ala	gag Glu	ate Ile 5	e V	tc g al I	gcc Ala	tcc Ser	ctg Leu	atc Ile 60	gcc Ala	t; C	gc ys	10933
co Pa	c at	tc le	tac Tyr 65	Ala	ctg Leu	ccg Pro	g gcg Ala	g gcc Ala 70	ı Le	gg uV	tg al	ctg Leu	gag Glu	ctg Leu 75	tgg Trp	aag Lys	g C	gg .rg	10981
g; G	ly G	gg ly 80	acg Thr	gcg Ala	g ato a Ile	tac Ty:	ago r Se:	r Asj	t cc Pr	c g to A	gac Asp	gcc Ala	tgg Trp 90	Pro	ctg Leu	tgg ıTr	g t o T	gg rp	11029
L	tg c eu P 95	cg ro	gto Val	agi I Se	t ctg r Lei	g at u Il 10	e Va	c ta l Ty	t ct r Le	eu I	ctg Leu	gcg Ala 105	His	gac S Ası	gco Ala	tte a Phe	e i	tac Tyr 110	11077
t T	ac t yr T	gg `rp	gt: Va	g ca l Hi	c ag s Ar 11	g Al	c ct a Le	g ca u Hi	t ca s H	18	ccg Pro 120	cgc Arg	gto Val	tto I Pho	c gge e Gly	c tg y Tr 12	p i	gcc Ala	11125
ŀ	at g lis <i>l</i>	gcc Ala	ga Gl	a ca u Hi 13	s Hi	c cg s Ar	g to g Se	g cg r Ar	g A	ac sp 35	ccc Pro	ago Ser	gco Ala	c tt a Ph	c gc e Al 14	a se	c er	ttc Phe	11173
§ 1	gcc i	ttc Phe	ga As	p Pr	g go o Al	c ga .a Gi	ag go lu Al	et go la Al	a A	cc la	acc Thr	gco	e tg a Tr	g tt p Ph 15	c ct le Le 55	g co su Pi	co	gcc Ala	11221
]	Leu .	gcc Ala 160	ı Le	eu I	cc gt le Va	g co al P	ro I	tc ca le H 55	ac t is T	gg rp	ggc Gly	gtı Va	g gc l Al 17	a Le	g ac eu Th	ec ci nr Le	tg eu	ctg Leu	11269
	acg Thr 175	ctg Lei	g at ı Me	tg to et So	cg c er L	eu T	cg g hr A 80	cc g la A	cc (la I	ctg Leu	aac Asr	ca Hi 18	SAI	eg gg la G	gg cg ly Ai	gc g rg G	ag lu	gtc Val 190	11317
	tgg Trp	cc Pr	c go	cc g la A	la T	gg c rp L 95	tg g eu G	ag c lu A	gg g .rg /	gcg Ala	ccg Pro 200	o re	t cg eu Ai	gc t rg T	gg c rp L	eu 1	tc le 05	1111	11365

gcc acc cac cac gac gcc cac cac aag cgg ttc aac gga aac tac ggc
Ala Thr His His Asp Ala His His Lys Arg Phe Asn Gly Asn Tyr Gly
210

ctc tat ttc cag ttc tgg gac cgc tgg gcc ggg act gag gtt tcg gcc
Leu Tyr Phe Gln Phe Trp Asp Arg Trp Ala Gly Thr Glu Val Ser Ala
225

11413

gcc ccc tcg cca cca tcc ccg gtc atc cct cca gag cgg ccc tca gcg
Ala Pro Ser Pro Pro Ser Pro Val Ile Pro Pro Glu Arg Pro Ser Ala
240
245
250

cct ctt cgg tgatcggctt ggtcagggcg ggcgtgggcg cccaggccgg 11558 Pro Leu Arg 255

tegecatetg cagtatggac gaegaggeca gaegteecee geegeteatg gegatgaece 11618 geagggagte ceteaaatge egggtgteea tgatgaagtt cageeegteegge eggteeggea 11678 teagaatgte caccageaeg gegteeggeg accagteete gaegateege aaceegtegt 11738 tgaeegttge tgeeggteagg acttggeaae eeageegttt eageateete teeagatgaa 11798 geagaaeeag egaategtee tegateaege agaettteae geecaaeete eagatgeat 11858 eagggggaae taaeggatga ateeeatgtt gegteaaete ggaagaeegge gttteegaet 11918 ggeeategee ttggeggeg eggtegtgae eetgettetg geggeeaetg gggtgaeget 11978 geaaeggaaa tte

<210> 3 <211> 774 <212> DNA <213> Brevundimonas sp.

<220> <221> CDS <222> (1)..(771)

ggc ctg cgc tat ctg ctg gtc ggc gcg gcc cat ggg ctg ctg tgg 96 Gly Leu Arg Tyr Leu Leu Val Gly Ala Ala Ala His Gly Leu Leu Trp 25

30

20	
gcc ggg gcg ggc cgg gga cgg gcg ctg aac ctg cgg ccg ccg gcg atg Ala Gly Ala Gly Arg Gly Arg Ala Leu Asn Leu Arg Pro Pro Ala Met 35 40 45	144
aag cgc atc cgc gcc gag atc gtc gcc tcc ctg atc gcc tgc ccc atc Lys Arg Ile Arg Ala Glu Ile Val Ala Ser Leu Ile Ala Cys Pro Ile 50 55 60	192
tac gcc ctg ccg gcg gcc ctg gtg ctg gag ctg tgg aag cgg ggc ggg Tyr Ala Leu Pro Ala Ala Leu Val Leu Glu Leu Trp Lys Arg Gly Gly 65 70 75 80	240
acg gcg atc tac agc gat ccc gac gcc tgg ccc ctg tgg tgg ctg ccg Thr Ala Ile Tyr Ser Asp Pro Asp Ala Trp Pro Leu Trp Trp Leu Pro 85 90 95	288
gtc agt ctg atc gtc tat ctg ctg gcg cac gac gcc ttc tac tac tgg Val Ser Leu Ile Val Tyr Leu Leu Ala His Asp Ala Phe Tyr Tyr Trp 100 105 110	336
gtg cac agg gcc ctg cat cac ccg cgc gtc ttc ggc tgg gcc cat gcc Val His Arg Ala Leu His His Pro Arg Val Phe Gly Trp Ala His Ala 115 120 125	384
gaa cac cac cgg tcg cgc gac ccc agc gcc ttc gcc tcc ttc gcc ttc Glu His His Arg Ser Arg Asp Pro Ser Ala Phe Ala Ser Phe Ala Phe 130 135 140	432
gac ccg gcc gag gct gcg gcc acc gcc tgg ttc ctg ccc gcc ctg gcc Asp Pro Ala Glu Ala Ala Ala Thr Ala Trp Phe Leu Pro Ala Leu Ala 145 150 155 160	480
ctg atc gtg ccg atc cac tgg ggc gtg gcc ctg acc ctg ctg acg ctg Leu Ile Val Pro Ile His Trp Gly Val Ala Leu Thr Leu Leu Thr Leu 165 170 175	528
atg tcg ctg acg gcc gcc ctg aac cat gcg ggg cgc gag gtc tgg ccc Met Ser Leu Thr Ala Ala Leu Asn His Ala Gly Arg Glu Val Trp Pro 180 185 190	576
gcc gcc tgg ctg gag cgg gcg ccg ctt cgc tgg ctg atc acc gcc acc Ala Ala Trp Leu Glu Arg Ala Pro Leu Arg Trp Leu Ile Thr Ala Thr 195 200 205	624
cac cac gac gcc cac cac aag cgg ttc aac gga aac tac ggc ctc tat His His Asp Ala His His Lys Arg Phe Asn Gly Asn Tyr Gly Leu Tyr 210 215 220	672

ttc cag ttc tgg gac cgc tgg gcc ggg act gag gtt tcg gcc gcc ccc 720 Phe Gln Phe Trp Asp Arg Trp Ala Gly Thr Glu Val Ser Ala Ala Pro 240 235 230 tcg cca cca tcc ccg gtc atc cct cca gag cgg ccc tca gcg cct ctt 768 Ser Pro Pro Ser Pro Val Ile Pro Pro Glu Arg Pro Ser Ala Pro Leu 255 250 245 774 cgg tga Arg <210> 4 <211> 257 <212> PRT <213> Brevundimonas sp. <400> 4 Met Leu Arg Asp Leu Leu Ile Thr Thr Leu Ala Leu Ser Leu Ile Ile 15 10 1 Gly Leu Arg Tyr Leu Leu Val Gly Ala Ala Ala His Gly Leu Leu Trp 25 20 Ala Gly Ala Gly Arg Gly Arg Ala Leu Asn Leu Arg Pro Pro Ala Met Lys Arg Ile Arg Ala Glu Ile Val Ala Ser Leu Ile Ala Cys Pro Ile 55 Tyr Ala Leu Pro Ala Ala Leu Val Leu Glu Leu Trp Lys Arg Gly Gly Thr Ala Ile Tyr Ser Asp Pro Asp Ala Trp Pro Leu Trp Trp Leu Pro 95 90 Val Ser Leu Ile Val Tyr Leu Leu Ala His Asp Ala Phe Tyr Tyr Trp 110 105 Val His Arg Ala Leu His His Pro Arg Val Phe Gly Trp Ala His Ala 125 120 115 Glu His His Arg Ser Arg Asp Pro Ser Ala Phe Ala Ser Phe Ala Phe 140 135 Asp Pro Ala Glu Ala Ala Ala Thr Ala Trp Phe Leu Pro Ala Leu Ala 160 155 150 145 Leu Ile Val Pro Ile His Trp Gly Val Ala Leu Thr Leu Leu Thr Leu

170

165

175

Met Ser Leu Thr Ala Ala Leu Asn His Ala Gly Arg Glu Val Trp Pro 180 185 190

Ala Ala Trp Leu Glu Arg Ala Pro Leu Arg Trp Leu Ile Thr Ala Thr 195 200 205

His His Asp Ala His His Lys Arg Phe Asn Gly Asn Tyr Gly Leu Tyr 210 215 220

Phe Gln Phe Trp Asp Arg Trp Ala Gly Thr Glu Val Ser Ala Ala Pro 225 230 235 240

Ser Pro Pro Ser Pro Val Ile Pro Pro Glu Arg Pro Ser Ala Pro Leu 245 250 255

Arg

<210> 5

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer

<400> 5

tacgaattcg atgcccctcg ccctg

25

<210> 6

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer

<400> 6

tagaggatcc tcaaggagtg aactggatcg ta

32

<210> 7

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<400> 7 tacgaattcg atgaccgccg ccgtcg	26
<210> 8 <211> 31 <212> DNA <213> Artificial Sequence	•
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<400> 8 tagaggatcc tcaagactcg ccgcgccaca a	31
<210> 9 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<400> 9 tacgaattcg ctgtcgcgga tgcaggc	27
<210> 10 <211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<400> 10 tagaggatcc tgcggttcag cagccgataa aa	32
<210> 11 <211> 31 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	

<400> 11 tacgaattcg atgcgagcag cagtgatcgg a	31
<210> 12 <211> 29 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer <400> 12 tagaggatcc aagctcttgg agccctgct	29
<210> 13 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer <400> 13 tacgaattcg atgagcgacg ccgtcct	27
<210> 14 <211> 29 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer <400> 14	
tagaggatcc tcagatgtgg gtccacagg <210> 15 <211> 28	29
<211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<223> Description of Altificial Sequence primer	

tacgaattcg atgatggcgg tggcgggc

<210> 16

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer

<400> 16

tagaggatcc cccacatctg acggcgct

28

28

<210> 17

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer

<400> 17

tacgaattcg atgtccttca tctcttccgg c

31

<210> 18

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer

<400> 18

tagaggatcc accgccatca tgacgagg

28

<210> 19

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

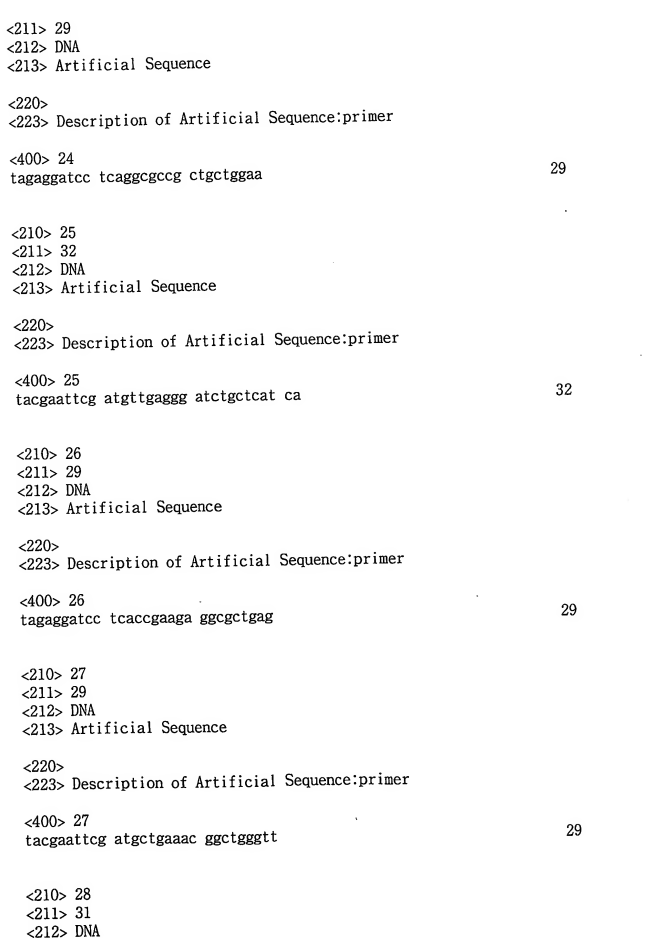
<223> Description of Artificial Sequence:primer

<400> 19

tacgaattcg atggcgatcg tcggcttaa

29

<210> 20 <211> 30 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<400> 20 tagaggatcc ctagcgtcca agttcggcct	30
<210> 21 <211> 29 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<400> 21 tacgaattcg atgcccaccc ccgacgacg	29
<210> 22 <211> 30 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<400> 22 tagaggatcc tcagaagcgg ggctcttcca	30
<210> 23 <211> 30 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence:primer	
<400> 23 tacgaattcg atggcctggc tgacgtggat	30



ページ: 19/E

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer

<400> 28

tagaggatcc ctatttccag ttctgggacc g

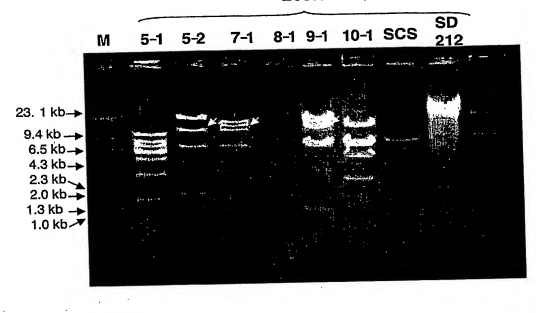
31

【書類名】図面【図1】

【図2】

【図3】

EcoR I



12 kb ---

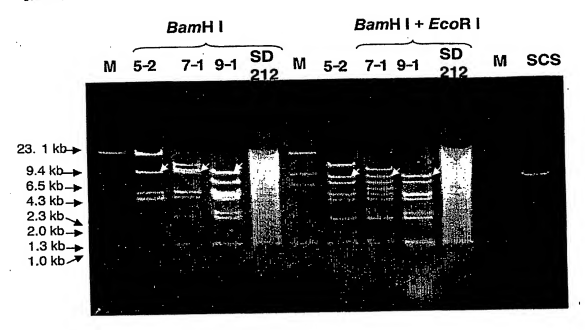
M:サイズマーカー (λ/ *Hin*d III・φ X174/Hae III digest)

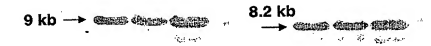
5-1~10-1:コスミドクローン

SCS:コスミドベクターSuperCos1

SD212:SD-212 染色体DNA

【図4】





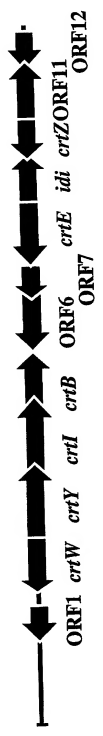
M:サイズマーカー (λ/ *Hin*d III - φ X174/HaeⅢ digest)

5-2~9-1: コスミドクローン SD212: SD-212 染色体 DNA

SCS: コスミドベクターSuperCosl のBamH I / EcoR I 消化物

【図5】

Brevundimonas sp. SD-212 のカロテノイド生合成遺伝子群(12 kb-EcoRI 断片)の構造



アスタキサンチン生合成遺伝子群

Agrobacterium aurantiacum (Paracoccus sp. MBIC01143)

crtW crtZ crtY crtl crtB

Erythrobacter longas Och 101

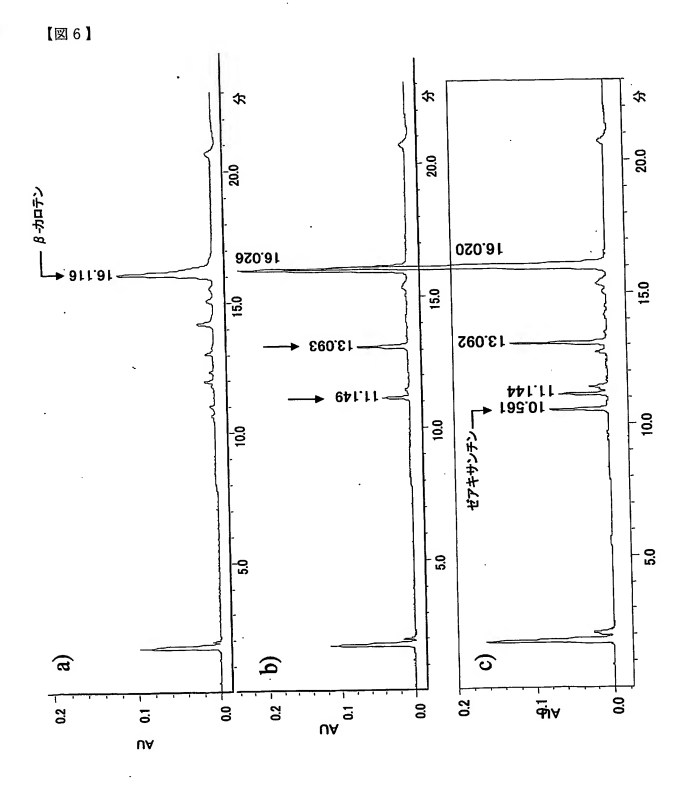
crtY crtl

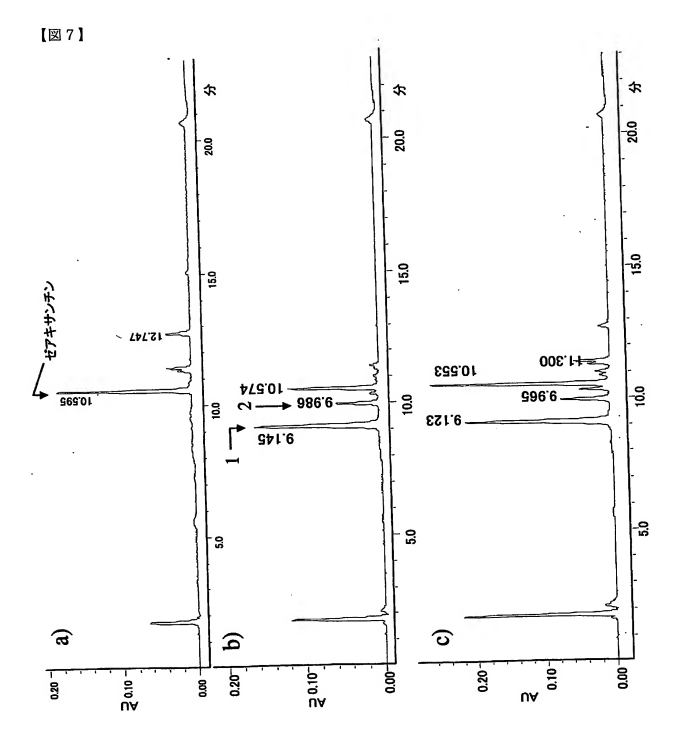
ゼアキサンチン 生合成遺伝子群

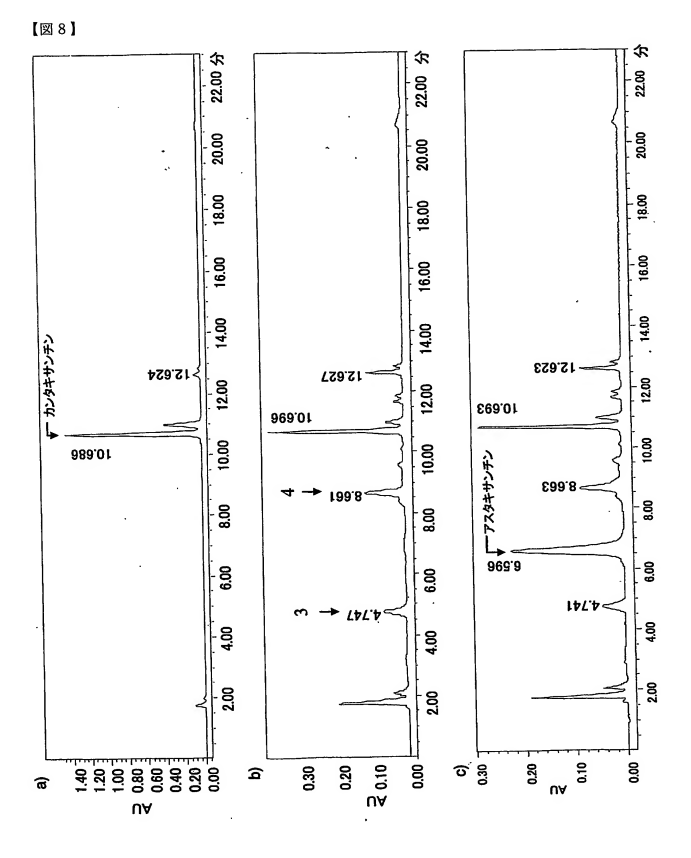
Erwinia uredovora 20D3 (Pantoea ananatis)

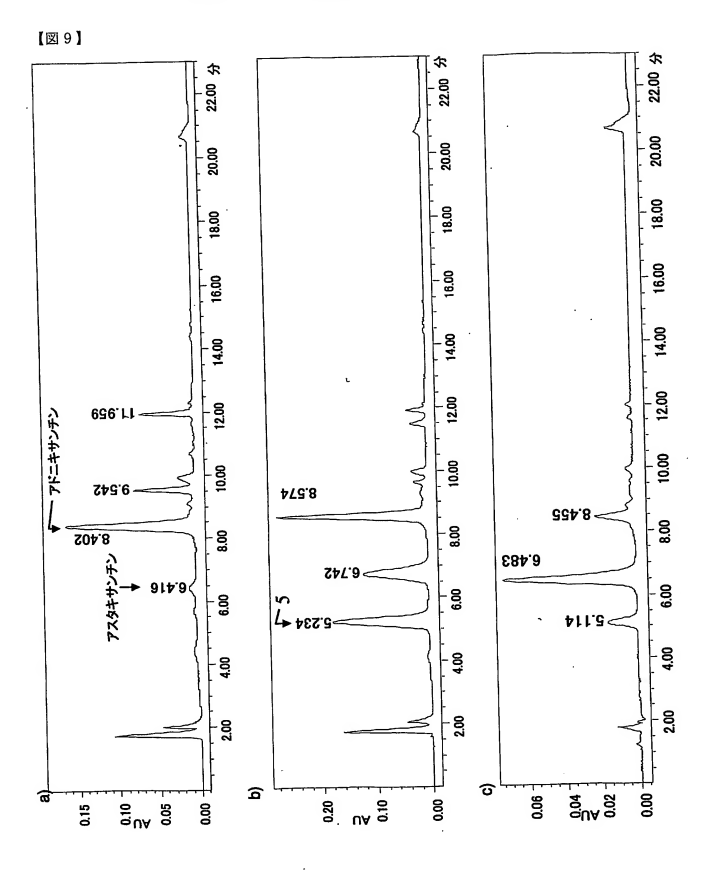
 crtE
 crtY
 crtB
 crtZ

 Xanthobacter autotrophicus Py2
 crtY
 crtY

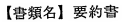












【要約】

【課題】 自然界に微量しか存在しない β -イオノン環の2(2')位の炭素に水酸基が導入さ れたカロテノイドを大量に製造できる手段を提供する。

【解決手段】 ブレバンディモナスSD-212株から得られ、β-イオノン環-2-ヒドロキシラ ーゼ活性を有するペプチド、及びそれをコードする遺伝子。

【選択図】 なし



手続補正書 【書類名】 P03-078 【整理番号】

平成15年11月26日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】

【事件の表示】

特願2003-388165 【出願番号】

【補正をする者】

591001949 【識別番号】

株式会社 海洋バイオテクノロジー研究所 【氏名又は名称】

【代理人】

100107870 【識別番号】

【弁理士】

野村 健一 【氏名又は名称】 045-290-7480 【電話番号】

【手続補正1】

特許願 【補正対象書類名】 発明者 【補正対象項目名】 変更 【補正方法】

【補正の内容】

【発明者】

兵庫県明石市大蔵谷奥 15-10 【住所又は居所】

西田 康宏 【氏名】

【発明者】

大阪府大阪市東淀川区東淡路4-27-2 【住所又は居所】

米虫 節夫 【氏名】

【発明者】

株式会社 海洋バイオテク 岩手県釜石市平田第3地割75番1 【住所又は居所】

ノロジー研究所内

三沢 典彦

【氏名】 【発明者】

株式会社 海洋バイオテク 岩手県釜石市平田第3地割75番1 【住所又は居所】

ノロジー研究所内

笠井 宏朗 【氏名】

【発明者】

岩手県釜石市平田第3地割75番1 株式会社 海洋バイオテク 【住所又は居所】

ノロジー研究所内

志津里 芳一 【氏名】

誤記の理由は、本特許願の出願時に、本発明に係る発明者の情報 【その他】

に関して、充分な連絡及び確認を怠ったためです。



特願2003-388165

出願人履歴情報。

識別番号

[591001949]

1. 変更年月日

2003年 4月23日

[変更理由]

住所変更

住 所

岩手県釜石市平田第3地割75番1号

氏 名 株式会社海洋バイオテクノロジー研究所

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.